









# INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A01N 43/80, 43/78 // (A01N 43/80, 61:00) (A01N 43/78, 61:00)

**A**1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/65314

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

23. Dezember 1999 (23.12.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/04055

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Juni 1999 (12.06.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 26 431.3

16. Juni 1998 (16.06.98)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SIEVERNICH, Bernd [DE/DE]; Brahmsstrasse 8, D-67459 Böhl-Iggelheim (DE). LANDES, Max [DE/DE]; Bismarckstrasse 49a, D-67161 Gönnheim (DE). KIBLER, Elmar [DE/DE]: Im Wachtelschlag 13, D-67454 Hassloch (DE). VON DEYN, Wolfgang [DE/DE]; An der Bleiche 24, D-67435 Neustadt (DE). WALTER, Helmut [DE/DE]; Grünstadter Strasse 82, D-67283 Obrigheim (DE). OTTEN, Martina [DE/DE]; Gunterstrasse 28, D-67069 Ludwigshafen (DE). WESTPHALEN, Karl-Otto [DE/DE]; Mausbergweg 58, D-67346 Speyer (DE). VANTIEGHEM, Herve [BE/DE]; Zollhausstrasse 5, D-76297 Stutensee (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, AZ, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, GE, HU, ID, IL, IN, JP, KG, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, UA, US, UZ, VN, ZA, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC. NL, PT, SE).

## Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: HERBICIDAL MIXTURES HAVING A SYNERGISTIC EFFECT

(54) Bezeichnung: HERBIZIDE MISCHUNGEN MIT SYNERGISTISCHER WIRKUNG

## (57) Abstract

The invention relates to synergistic herbicidal mixtures containing A) at least one 3-heterocyclyl-substituted benzoyl derivative of formula (I) in which the variables have the following meaning: R<sup>1</sup>, R<sup>3</sup> represent hydrogen, halogen, alkyl, alkyl halide, alkoxy, alkoxy halide, alkylthio, alkyl sulfinyl, or alkyl sulfonyl; R2 represents a heterocyclic radical selected from the group: thiazole-2-yl, thiazole-4-yl, thiazole-5-yl, isoxazol-4-yl, isoxazol-5-yl, 4,5-dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-dihydroisoxazol-4-yl and 4,5-dihydroisoxazol-5-yl, whereby these can be optionally substituted one time or a multiple number of times by halogen, alkyl, alkoxy, alkyl halide, alkoxy halide, alkylthio; R<sup>4</sup> represents hydrogen, halogen or alkyl; R<sup>5</sup> represents alkyl; R<sup>6</sup> represents hydrogen or alkyl; or one of the environmentally compatible salts thereof; and B) a synergistically effective quantity of at least one herbicidal compound from the group of acetyl CoA carboxylase inhibitors (ACC), acetolactate synthase inhibitors (ALS), amides, auxin herbicides, auxin transport inhibitors, carotinoid biosynthesis inhibitors, enolpyruvyl-shikimat-3-phosphate synthase inhibitors (ESPS), glutamine synthetase inhibitors, lipid biosynthesis inhibitors, mitosis inhibitors, protophorphyrinogen-IX-oxidase inhibitors, photosynthesis inhibitors, synergistic agents, growth substances, cell wall biosynthesis inhibitors and various other herbicides. The invention also relates to agents which contain these mixtures, to methods for producing these agents, and to the use thereof for controlling unwanted plants.

# (57) Zusammenfassung

Synergistische herbizide Mischung, enthaltend: A) mindestens ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel (I), in der die Variablen folgende Bedeutung haben: R¹, R³ Wasserstoff, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl; R² ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe: Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol-3-yl, Isoxazol-3-yl, Isoxazol-5-yl, A,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei diese gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl, Halogenalkoxy oder Alkylthio substituiert sein können; R⁴ Wasserstoff, Halogen oder Alkyl; R⁵ Alkyl; R⁶ Wasserstoff oder Alkyl; oder eines seiner umweltverträglichen Salze; und B) eine synergistisch wirksame Menge mindestens einer herbiziden Verbindung aus der Gruppe der Acetyl-CoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), Amide, Auxin-Herbizide, Auxin-Transport-Inhibitoren, Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, Lipidbiosynthese-Inhibitoren, Mitose-Inhibitoren, Protophorphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, Photosynthese-Inhibitoren, Synergisten, Wuchsstoffe, Zellwandbiosynthese-Inhibitoren und verschiedener weitere Herbizide. Mittel, die diese Mischungen enthalten sowie Verfahren zur Herstellung dieser Mittel und deren Verwendung zur Bekämpfung unerwünschter Pflanzen.

# LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
ΑT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda .
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger ·	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	K2	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	Ll	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Herbizide Mischungen mit synergistischer Wirkung

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft eine synergistische herbizide Mischung, enthaltend

A) mindestens ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
 der Formel I

15

in der die Variablen folgende Bedeutung haben:

20  $R^1$ ,  $R^3$  Wasserstoff, Halogen,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_6$ -Halogen-alkyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_6$ -Halogenalkoxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl-thio,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylsulfinyl oder  $C_1$ - $C_6$ -Alkylsulfonyl;

ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:

Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol3-yl, Isoxazol-4-yl, Isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die neun genannten Reste
gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,

C1-C4-Alkyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Halogenalkyl,
C1-C4-Halogenalkoxy oder C1-C4-Alkylthio substituiert
sein können;

R<sup>4</sup> Wasserstoff, Halogen oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

 $R^5$   $C_1-C_6-Alkyl;$ 

R<sup>6</sup> . Wasserstoff oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;

40 oder eines seiner umweltverträglichen Salze;

und

45

35

OCID: <WO 998531441 I

2

eine synergistisch wirksame Menge mindestens einer herbiziden Verbindung aus der Gruppe der AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), Amide, Auxin-Herbizide, Auxin-Transport-Inhibitoren,

Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, Enolpyruvyl-Shikimat-3Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), Glutamin-SynthetaseInhibitoren, Lipidbiosynthese-Inhibitoren, MitoseInhibitoren, Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren,
Photosynthese-Inhibitoren, Synergisten, Wuchsstoffe, Zell-

wandbiosynthese-Inhibitoren und verschiedener weiterer Herbizide.

Außerdem betrifft die Erfindung herbizide Mittel, enthaltend eine herbizid wirksame Menge einer synergistischen herbiziden 15 Mischung, wie voranstehend definiert, sowie mindestens einen flüssigen und/oder festen Trägerstoff und gewünschtenfalls mindestens einen grenzflächenaktiven Stoff.

Des weiteren betrifft die Erfindung Verfahren zur Herstellung 20 dieser Mittel und Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschten Pflanzenwuchs.

Bei Pflanzenschutzmitteln ist es grundsätzlich wünschenswert, die spezifische Wirkung eines Wirkstoffs und die Wirkungssicherheit 25 zu erhöhen. Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, die Wirkung von bekannten herbizid wirksamen 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivaten der Formel I zu erhöhen.

Aufgabe der Erfindung war es nun, die selektive herbizide Wirkung 30 der 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I gegen unerwünschte Schadpflanzen zu erhöhen.

Demgemäß wurden die Eingangs definierten Mischungen gefunden. Des weiteren wurden herbizide Mittel gefunden, die diese Mischungen 35 enthalten, sowie Verfahren zur deren Herstellung und Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschtem Pflanzenwuchs. Bei letztgenannten Verfahren ist es unerheblich, ob die herbizid wirksamen Verbindungen der Komponenten A) und B) gemeinsam oder getrennt formuliert und ausgebracht werden und in welcher Reihenfolge die 40 Applikation bei getrennter Ausbringung erfolgt.

Die erfindungsgemäßen Mischungen zeigen einen synergistischen Effekt; die Verträglichkeit der herbizid wirksamen Verbindungen der Komponenten A) und B) für bestimmte Kulturpflanzen bleibt 45 dabei im allgemeinen erhalten.

Als Komponente B kommen als AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC) beispielsweise Cyclohexenonoximether, Phenoxyphenoxy-propionsäureester oder Arylaminopropionsäuren in Betracht. Zu den Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS) zählen unter anderem Imidazolinene Propiosiska karalinenen Propiosiska karalinen kara

- 5 Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonylharnstoffe. Bei den Auxin-Herbiziden sind unter anderem Pyridincarbonsäuren, 2,4-D oder Benazolin von Relevanz. Als Lipidbiosynthese-Inhibitoren werden unter anderem Anilide, Chloracetanilide, Thioharnstoffe, Benfuresate oder Perfluidone verwendet.
- 10 Bei den Mitose-Inhibitoren kommen unter anderem Carbamate, Dinitroaniline, Pyridine, Butamifos, Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic hydrazide in Betracht. Beispiele für Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren sind unter anderem Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole. Als Photosynthese-In-
- 15 hibitoren kommen unter anderem Propanil, Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dinitrophenole, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine, Triazinone, Uracile oder Biscarbamate in Betracht. Zu den Synergisten zählen unter anderem Oxirane. Bei den Wuchsstoffe kommen beispielsweise Aryloxyalkan-
- 20 säuren, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäuren in Betracht. Unter der Gruppe "verschiedene weitere Herbizide" sind unter anderem die Wirkstoffklassen Dichlorpropionsäuren, Dihydrobenzofurane, Phenylessigsäuren sowie einzelne, wie unten angegeben, Herbizide zu verstehen, deren Wirkmechanismus nicht (genau) bekannt ist.

Weiterhin kommen als Komponente B Wirkstoffe aus der Gruppe der Amide, Auxin-Transport-Hemmer, Carotinoid-Biosynthese-Inhibito-ren, Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), Glutamin-Synthetase-Inhibitoren und Zellwandsynthese-Inhibitoren in Betracht.

Beispiele für Herbizide, die in Kombination mit den 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivaten der Formel I gemäß der vorliegenden Erfindung verwendet werden können, sind unter 35 anderem:

- B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), z.B.
  - Cyclohexenonoximether, wie Alloxydim, Clethodim, Cloproxydim, Cycloxydim, Sethoxydim, Tralkoxydim, Butroxydim, Clefoxydim oder Tepraloxydim;
- Phenoxyphenoxypropionsäureester, wie Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet), Cyhalofop-butyl, Diclofop-methyl, Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Fenthia-propethyl, Fluazifop-butyl, Fluazifop-P-butyl, Haloxyfop-ethoxyethyl, Haloxyfop-methyl, Haloxyfop-P-methyl, Isoxapyrifop, Propaquizafop, Quizalofop-ethyl, Quizalofop-P-ethyl oder Quizalofop-tefuryl; oder

4

 Arylaminopropionsäuren, wie Flamprop-methyl oder Flamprop-isopropyl;

- B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), z.B.
- 5 Imidazolinone, wie Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenzmethyl (Imazame), Imazamoc, Imazapic, Imazethapyr oder Imazamethapyr;
  - Pyrimidylether, wie Pyrithiobac-säure, Pyrithiobacsodium, Bispyribac-sodium, KIH-6127 oder Pyribenzoxym;
- Sulfonamide, wie Florasulam, Flumetsulam oder Metosulam; oder
  - Sulfonylharnstoffe, wie Amidosulfuron, Azimsulfuron, Bensulfuron-methyl, Chlorimuron-ethyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron, Cyclosulfamuron, Ethametsulfuron-methyl, Ethoxysulfuron, Flazasulfuron, Halosulfuron-methyl,
- Ethoxysulfuron, Flazasulfuron, Halosulfuron-methyl,
  Imazosulfuron, Metsulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primisulfuron-methyl, Prosulfuron, Pyrazosulfuron-ethyl, Rimsulfuron, Sulfometuron-methyl, Thifensulfuron-methyl,
  Triasulfuron, Tribenuron-methyl, Triflusulfuron-methyl,
- N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfon-amide, Sulfosulfuron oder Idosulfuron;
  - B3 Amide, z.B.
- 25 Allidochlor (CDAA), Benzoylprop-ethyl, Bromobutide, Chlorthiamid, Diphenamid, Etobenzanid (Benzchlomet), Fluthiamide, Fosamin oder Monalide;
  - B4 Auxin-Herbizide, z.B.
- 30 Pyridincarbonsäuren, wie Clopyralid oder Picloram; oder
  - 2,4-D oder Benazolin;
  - B5 Auxin-Transport-Hemmer, z.B.
    - Naptalame oder Diflufenzopyr;

35

- B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, z.B.
- Benzofenap, Clomazone (Dimethazone), Diflufenican, Fluorochloridone, Fluridone, Pyrazolynate, Pyrazoxyfen, Isoxaflutole, Isoxachlortole, Mesotrione, Sulcotrione (Chlormesulone), Ketospiradox, Flurtamone, Norflurazon oder Amitrol;
- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), z.B.
- 45 Glyphosate oder Sulfosate;
  - B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, z.B.

- Bilanafos (Bialaphos) oder Glufosinate-ammonium;
- В9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren, z.B.
  - Anilide, wie Anilofos oder Mefenacet;
- Chloracetanilide, wie Dimethenamid, S-Dimethenamid, 5 Acetochlor, Alachlor, Butachlor, Butenachlor, Diethatylethyl, Dimethachlor, Metazachlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pretilachlor, Propachlor, Prynachlor, Terbuchlor, Thenylchlor oder Xylachlor;
- 10 Thioharnstoffe, wie Butylate, Cycloate, Di-allate, Dimepiperate, EPTC, Esprocarb, Molinate, Pebulate, Prosulfocarb, Thiobencarb (Benthiocarb), Tri-allate oder Vernolate; oder
  - Benfuresate oder Perfluidone:

15

- B10 Mitose-Inhibitoren, z.B.
  - Carbamate, wie Asulam, Carbetamid, Chlorpropham, Orbencarb, Pronamid (Propyzamid), Propham oder Tiocarbazil;
- Dinitroaniline, wie Benefin, Butralin, Dinitramin, Ethal-20 fluralin, Fluchloralin, Oryzalin, Pendimethalin, Prodiamine oder Trifluralin;
  - Pyridine, wie Dithiopyr oder Thiazopyr; oder
  - Butamifos, Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic . hydrazide;

25

35

- B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, z.B.
  - Diphenylether, wie Acifluorfen, Acifluorfen-sodium, Aclonifen, Bifenox, Chlornitrofen (CNP), Ethoxyfen, Fluorodifen, Fluoroglycofen-ethyl, Fomesafen, Furyloxy-
- 30 fen, Lactofen, Nitrofen, Nitrofluorfen oder Oxyfluorfen;
  - Oxadiazole, wie Oxadiargyl oder Oxadiazon;
  - cyclische Imide, wie Azafenidin, Butafenacil, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, Flumiclorac-pentyl, Flumioxazin, Flumipropyn, Flupropacil, Fluthiacet-methyl, Sulfentrazone oder Thidiazimin; oder
  - Pyrazole, wie ET-751, JV 485 oder Nipyraclofen;
  - B12 Photosynthese-Inhibitoren, z.B.
    - Propanil, Pyridate oder Pyridafol;
- 40 Benzothiadiazinone, wie Bentazon;
  - Dinitrophenole, wie Bromofenoxim, Dinoseb, Dinosebacetat, Dinoterb oder DNOC;
  - Dipyridylene, wie Cyperquat-chlorid, Difenzoquat-methylsulfat, Diquat oder Paraquat-dichlorid;

6

- Harnstoffe, wie Chlorbromuron, Chlorotoluron, Difenoxuron, Dimefuron, Diuron, Ethidimuron, Fenuron, Fluometuron, Isoproturon, Isouron, Linuron, Methabenzthiazuron, Methazole, Metobenzuron, Metoxuron, Monolinuron, Neburon, Siduron oder Tebuthiuron;
- Phenole, wie Bromoxynil oder Ioxynil;
- Chloridazon;
- Triazine, wie Ametryn, Atrazin, Cyanazine, Desmetryn, Dimethamethryn, Hexazinon, Prometon, Prometryn, Propazin, Simazin, Simetryn, Terbumeton, Terbutryn, Terbutylazin oder Trietazin;
- Triazinone, wie Metamitron oder Metribuzin;
- Uracile, wie Bromacil, Lenacil oder Terbacil; oder
- Biscarbamate, wie Desmedipham oder Phenmedipham;

15

10

5

- B13 Synergisten, z.B.
  - Oxirane, wie Tridiphane;
- B14 Wuchsstoffe, z.B.
- 20 Aryloxyalkansäuren, wie 2,4-DB, Clomeprop, Dichlorprop, Dichlorprop-P (2,4-DP-P), Fluoroxypyr, MCPA, MCPB, Mecoprop, Mecoprop-P oder Triclopyr;
  - Benzoesäuren, wie Chloramben oder Dicamba; oder
  - Chinolincarbonsäuren, wie Quinclorac oder Quinmerac;

- B15 Zellwandsynthese-Inhibitoren, z.B.
  - Isoxaben oder Dichlobenil;
- B16 Verschiedene weitere Herbizide, z.B.
- 30 Dichlorpropionsäuren, wie Dalapon;
  - Dihydrobenzofurane, wie Ethofumesate;
  - Phenylessigsäuren, wie Chlorfenac (Fenac); oder
- Aziprotryn, Barban, Bensulide, Benzthiazuron, Benzofluor, Buminafos, Buthidazole, Buturon, Cafenstrole, Chlorbufam, Chlorfenprop-methyl, Chloroxuron, Cinmethylin, Cumyluron, Cycluron, Cyprazine, Cyprazole, Dibenzyluron, Dipropetryn, Dymron, Eglinazin-ethyl, Endothall, Ethiozin, Flucabazone, Fluorbentranil, Flupoxam, Isocarbamid, Isopropalin, Karbutilat, Mefluidide, Monuron, Napropamide, Napropanilide, Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Piperophos, Procyazine, Profluralin, Pyributicarb, Secbumeton, Sulfallate (CDEC), Terbucarb, Triaziflam, Triazofenamid oder Trimeturon;
- 45 oder deren umweltverträgliche Salze.

Von besonderer Bedeutung sind nachfolgende Herbizide, die in Kombination mit den 3-heterocyclylsubstituierten Benzolyderivaten der Formel I gemäß der vorliegenden Erfindung verwendet werden können:

- Bl AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC), z.B.
  - Cyclohexenonoximether, wie Alloxydim, Clethodim, Cloproxydim, Cycloxydim, Sethoxydim, Tralkoxydim, Butroxydim, Clefoxydim oder Tepraloxydim;
- Phenoxyphenoxypropionsäureester, wie Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet), Cyhalofop-butyl, Diclofop-methyl, Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Fenthia-propethyl, Fluazifop-butyl, Fluazifop-P-butyl, Haloxyfop-ethoxyethyl, Haloxyfop-methyl, Haloxyfop-methyl, Isoxapyrifop, Propaquizafop, Quizalofop-ethyl, Quizalofop-ethyl oder Quizalofop-tefuryl; oder
  - Arylaminopropionsäuren, wie Flamprop-methyl oder Flamprop-isopropyl;
- 20 B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), z.B.
  - Imidazolinone, wie Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenzmethyl (Imazame), Imazapic, Imazethapyr oder Imazamethapyr;
- Pyrimidylether, wie Pyrithiobac-säure, Pyrithiobac sodium, Bispyribac-sodium, KIH-6127 oder Pyribenzoxym;
  - Sulfonamide, wie Flumetsulam oder Metosulam; oder
  - Sulfonylharnstoffe, wie Amidosulfuron, Azimsulfuron,
     Bensulfuron-methyl, Chlorimuron-ethyl, Chlorsulfuron,
     Cinosulfuron, Cyclosulfamuron, Ethametsulfuron-methyl,
- Ethoxysulfuron, Flazasulfuron, Halosulfuron-methyl,
  Imazosulfuron, Metsulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primisulfuron-methyl, Prosulfuron, Pyrazosulfuron-ethyl, Rimsulfuron, Sulfometuron-methyl, Thifensulfuron-methyl,
  Triasulfuron, Tribenuron-methyl, Triflusulfuron-methyl,
- N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfon-amide, Sulfosulfuron oder Idosulfuron;
  - B3 Amide, z.B.
- 40 Allidochlor (CDAA), Benzoylprop-ethyl, Bromobutide, Chlorthiamid, Diphenamid, Etobenzanid (Benzchlomet), Fluthiamide, Fosamin oder Monalide;
  - B4 Auxin-Herbizide, z.B.
- Pyridincarbonsäuren, wie Clopyralid oder Picloram; oder
  - 2,4-D oder Benazolin;

8.

- B5 Auxin-Transport-Hemmer, z.B.
  - Naptalame oder Diflufenzopyr;
- B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren, z.B.
- 5 Benzofenap, Clomazone (Dimethazone), Diflufenican, Fluorochloridone, Fluridone, Pyrazolynate, Pyrazoxyfen, Isoxaflutole, Isoxachlortole, Mesotrione, Sulcotrione (Chlormesulone), Flurtamone, Norflurazon oder Amitrol;
- 10 B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS),
   z.B.
  - Glyphosate oder Sulfosate;
  - B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, z.B.
- 15 Bilanafos (Bialaphos) oder Glufosinate-ammonium;
  - Anilide, wie Anilofos oder Mefenacet;
  - Chloracetanilide, wie Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Alachlor, Butachlor, Butenachlor, Diethatylethyl, Dimethachlor, Metazachlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pretilachlor, Propachlor, Prynachlor, Terbuchlor, Thenylchlor oder Xylachlor;
    - Thioharnstoffe, wie Butylate, Cycloate, Di-allate,
       Dimepiperate, EPTC, Esprocarb, Molinate, Pebulate,
       Prosulfocarb, Thiobencarb (Benthiocarb), Tri-allate
    - Benfuresate oder Perfluidone;

oder Vernolate; oder

# B10 Mitose-Inhibitoren, z.B.

- Carbamate, wie Asulam, Carbetamid, Chlorpropham, Orbencarb, Pronamid (Propyzamid), Propham oder Tiocarbazil;
  - Dinitroaniline, wie Benefin, Butralin, Dinitramin, Ethalfluralin, Fluchloralin, Oryzalin, Pendimethalin, Prodiamine oder Trifluralin;
- Pyridine, wie Dithiopyr oder Thiazopyr; oder
  - Butamifos, Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic hydrazide;
  - B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, z.B.
- Diphenylether, wie Acifluorfen, Acifluorfen-sodium,
  Aclonifen, Bifenox, Chlornitrofen (CNP), Ethoxyfen,
  Fluorodifen, Fluoroglycofen-ethyl, Fomesafen, Furyloxyfen, Lactofen, Nitrofen, Nitrofluorfen oder Oxyfluorfen;
  - Oxadiazole, wie Oxadiargyl oder Oxadiazon;

20

- cyclische Imide, wie Azafenidin, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, Flumiclorac-pentyl, Flumioxazin, Flumipropyn, Flupropacil, Fluthiacet-methyl, Sulfentrazone oder Thidiazimin; oder
- 5 Pyrazole, wie ET-751, JV 485 oder Nipyraclofen;
  - B12 Photosynthese-Inhibitoren, z.B.
    - Propanil, Pyridate;
    - Benzothiadiazinone, wie Bentazon;
- Dinitrophenole, wie Bromofenoxim, Dinoseb, Dinosebacetat, Dinoterb oder DNOC;
  - Dipyridylene, wie Cyperquat-chlorid, Difenzoquat-methylsulfat, Diquat oder Paraquat-dichlorid;
- Harnstoffe, wie Chlorbromuron, Chlorotoluron, Difenoxuron, Dimefuron, Diuron, Ethidimuron, Fenuron, Fluometuron, Isoproturon, Isouron, Linuron, Methabenzthiazuron, Methazole, Metobenzuron, Metoxuron, Monolinuron,
  Neburon, Siduron oder Tebuthiuron;
  - Phenole, wie Bromoxynil oder Ioxynil;
- 20 Chloridazon:
  - Triazine, wie Ametryn, Atrazin, Cyanazine, Desmetryn, Dimethamethryn, Hexazinon, Prometon, Prometryn, Propazin, Simazin, Simetryn, Terbumeton, Terbutryn, Terbutylazin oder Trietazin;
- 25 Triazinone, wie Metamitron oder Metribuzin;
  - Uracile, wie Bromacil, Lenacil oder Terbacil; oder
  - Biscarbamate, wie Desmedipham oder Phenmedipham;
  - B13 Synergisten, z.B.
- 30 Oxirane, wie Tridiphane;
  - B14 Wuchsstoffe, z.B.
    - Aryloxyalkansäuren, wie 2,4-DB, Clomeprop, Dichlorprop,
       Dichlorprop-P (2,4-DP-P), Fluoroxypyr, MCPA, MCPB,
- 35 Mecoprop, Mecoprop-P oder Triclopyr;
  - Benzoesäuren, wie Chloramben oder Dicamba; oder
  - Chinolincarbonsauren, wie Quinclorac oder Quinmerac;
  - B15 Zellwandsynthese-Inhibitoren, z.B.
- 40 Isoxaben oder Dichlobenil;
  - B16 Verschiedene weitere Herbizide, z.B.
    - Dichlorpropionsäuren, wie Dalapon;
    - Dihydrobenzofurane, wie Ethofumesate;
- 45 Phenylessigsäuren, wie Chlorfenac (Fenac); oder

5

MID - MID MESSHAALL.

Aziprotryn, Barban, Bensulide, Benzthiazuron, Benzofluor, Buminafos, Buthidazole, Buturon, Cafenstrole, Chlorbufam, Chlorfenprop-methyl, Chloroxuron, Cinmethylin, Cumyluron, Cycluron, Cyprazine, Cyprazole, Dibenzyluron, Dipropetryn, Dymron, Eglinazin-ethyl, Endothall, Ethiozin, Flucabazone, Fluorbentranil, Flupoxam, Isocarbamid, Isopropalin, Karbutilat, Mefluidide, Monuron, Napropamide, Napropanilide, Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Piperophos, Procyazine, Profluralin, Pyributicarb, Secbume-10 ton, Sulfallate (CDEC), Terbucarb, Triazofenamid oder Trimeturon;

oder deren umweltverträgliche Salze.

15 Die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I sind aus WO 96/26206, WO 97/41116, WO 97/41117 und WO 97/41118 bekannt.

Sie können in Form der reinen Enantiomere als auch als Racemate 20 oder Diastereomerengemische vorliegen bzw. verwendet werden. Die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I sowie die herbizid wirksamen Verbindungen aus den Gruppen B1 bis B16 können auch in Form ihrer umweltverträglichen Salze vorliegen. Im allgemeinen kommen die Salze derjenigen Kationen oder 25 die Säureadditionssalze derjenigen Säuren in Betracht, deren Kationen, beziehungsweise Anionen, die herbizide Wirkung der Wirkstoffe nicht negativ beeinträchtigen.

Es kommen als Kationen, insbesondere Ionen der Alkalimetalle, 30 vorzugsweise Lithium, Natrium und Kalium, der Erdalkalimetalle, vorzugsweise Calcium und Magnesium, und der Übergangsmetalle, vorzugsweise Mangan, Kupfer, Zink und Eisen, sowie Ammonium, wobei hier gewünschtenfalls ein bis vier Wasserstoffatome durch  $C_1-C_4-Alkyl$ ,  $Hydroxy-C_1-C_4-alkyl$ ,  $C_1-C_4-Alkoxy-C_1-C_4-alkyl$ ,

- 35  $Hydroxy-C_1-C_4-alkoxy-C_1-C_4-alkyl$ , Phenyl oder Benzyl ersetzt sein können, vorzugsweise Ammonium, Dimethylammonium, Diisopropylammonium, Tetramethylammonium, Tetrabutylammonium, 2-(2-Hydroxyeth-1-oxy)eth-1-ylammonium, Di(2-hydroxyeth-1-yl)ammonium, Trimethylbenzylammonium, des weiteren Phosphoniumionen, Sulfonium-
- 40 ionen, vorzugsweise Tri(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-alkyl)sulfonium und Sulfoxoniumionen, vorzugsweise Tri $(C_1-C_4-alkyl)$ sulfoxonium, in Betracht.

Anionen von brauchbaren Säureadditionssalzen sind in erster Linie Chlorid, Bromid, Fluorid, Hydrogensulfat, Sulfat, Dihydrogen-

45 phosphat, Hydrogenphosphat, Nitrat, Hydrogencarbonat, Carbonat, Hexafluorosilikat, Hexafluorophosphat, Benzoat sowie die Anionen S.181);

von  $C_1$ - $C_4$ -Alkansäuren, vorzugsweise Formiat, Acetat, Propionat und Butyrat.

Die herbizid wirksamen Verbindungen aus den Gruppen B1 bis B16 5 sind z.B. in

"Herbizide", Hock, Fedtke, Schmidt, 1. Auflage, Thieme 1995 (s. "Quinclorac" S. 238, "Molinat" S. 32, "Butachlor" S. 32, "Pretilachlor" S. 32, "Dithiopyr" S. 32, "Mefenacet" S. 32, 10 "Fenoxapropethyl" S. 216, "Dimepiperate" S. 32, "Pyrazolynate" S. 146, "Pyrazoxyfen" S. 146, "Bensulfuronmethyl" S. 31, "Pyrazosulfuron-ethyl" S. 31, "Cinosulfuron" S. 31, "Benfuresate" S. 233, "Bromobutide" S. 243, "Dymron" S. 243, "Dimethyametryn" S. 118, "Esprocarb" S. 229, "Pyributicarb" 15 S. 32, "Cinemthylin" S. 32, "Propanil" S. 32, "2,4-D" S. 30, "Bentazon" S. 30, "Azimsulfuron (DPX-A-8947)" S. 175, "Mecoprop-P" S. 237, "Chlorpropham" S. 205, "Ethoxyfen" S. 30, "Haloxyfop-P-methyl" S. 38, "Haloxyfop-ethoxyethyl" S. 38, "Flumiclorac-pentyl" S. 35, "Flupropacil" S. 143, "Nipyra-20 clofen" S. 145, "Metosulam" S. 33, "Ethametsulfuron-methyl"

S. 36, "Thifensulfuron-methyl" S. 35, "Pyrithiobac-säure"

- "Agricultural Chemicals", Book II Herbicides, 1993 (s. "Thio-25 bencarb" S. 85, "Benzofenap" S. 221, "Napropanilid" S. 49, "Piperophos" S. 102, "Anilofos" S. 241, "Imazosulfuron (TH-913)" S. 150, "Etobenzamid (HW-52)" S. 54, "Sulcotrione (ICIA-0051)" S. 268, "Poast" S. 253, "Focus" S. 222, "Dimethenamid" S. 48, "Sulfosate" S. 236, "2,4-DB" S. 10, 30 "Dichlorprop-P" S. 6, "Flupoxam" S. 44, "Prosulfocarb" S. 84, "Quinmerac" S. 233, "Metazachlor" S. 64, "Flurtamone" S. 265, "Bromofenoxim" S. 228, "Fomesafen" S. 248, "Imazamethabenzmethyl" S. 153, "Clodinafop-propargyl" S. 214, "Fenoxaprop-P-ethyl" S. 208, "Fluazifop-P-butyl" S. 207, "Quizalofop-P-35 ethyl" S. 210, "Quizalofop-terfuryl" S. 211, "Flumioxazin" S. 43, "Flumipropyn" S. 267, "Sulfentrazone" S. 261, "Thiazopyr" S. 226, "Pyrithiobac-sodium" S. 266, "Flumetsulam" S. 227, "Amidosulfuron" S. 151, "Halosulfuron-methyl" S. 148, "Rimsulfuron" S. 138, "Tribenuron-methyl" S. 139, "Triflu-40 sulfuron-methyl" S. 137, "Primisulfuron-methyl" S. 147);
- "Agricultural Chemicals", Book II Herbicides, 13<sup>th</sup> Edition (s. "Carfenstole" S. 284, "Sulfosulfuron" S. 145, "Ethoxysulfuron" S. 149, "Pyribenzoxym" S. 279, "Diflufenzopyr"
  S. 90, "ET-751" S. 278, "Carfentrazone-ethyl" S. 267, "Fluthiacet-methyl" S. 277, "Imazapic" S. 160, "Butenachlor"

S. 54, "Tiocarbazil" S. 84, "Fluthiamide" S. 62, "Isoxaflutole" S. 283, "Butroxydim" S. 259,)

"Short Review of Herbicides & PGRs 1991, Hodogaya Chemicals (s. "Furyloxyfen" S. 142, "Triazofenamid" S. 268, "Thenyl-5 chlorid (NSK-850)" S. 52, "Cumyluron (JC-940)" S.90, "Pendimethalin (AC-92553)" S. 58, "Buthidazole" S. 88, "Cyprazole" S.38, "Allidochlor" S. 48, "Benzoylprop-ethyl" S. 38, "Chlorthiamid" S. 150, "Diphenamid" S. 34, "Flamprop-methyl" S. 40, "Fosamin" S. 232, "Isoxaben" S. 42, "Monalide" S. 32, 10 "Naptalam" S. 36, "Pronamid" S. 34, "Bialaphos" S. 234, "Glufosinate-ammonium" S. 234, "Glyphosate" S. 232, "Amitrol" S.254, "Clomeprop S. 20, "Dichlorprop" S. 6, "Fenoprop" S. 8, "Fluroxypyr" S.156, "MCPA" S. 4, "MCPB" S. 8, "Mecoprop" S. 6, "Napropamide" S. 16, "Triclopyr" S. 154, "Chloramben" 15 S. 28, "Dicamba" S. 26, "Clomazone" S. 268, "Diflufenican" S. 42, "Fluorochloridone" S. 266, "Fluridone" S. 156, "Asulam" S. 112, "Barban" S. 100, "Butylate" S. 106, "Carbetamide" S. 36, "Chlorobufam" S. 100, "Cycloate" S. 108, "Desmedipham" S. 104, "Di-allate" S. 106, "EPTC" S. 108, 20 "Orbencarb" S. 112, "Pebulate" S. 106, "Phenisopham" S. 118, "Phenmedipham" S. 104, "Propham" S. 100, "Sulfallate" S. 110, "Terbucarb" S. 102, "Tri-allate" S. 108, "Vernolate" S. 108, "Acetochlor" S. 48, "Alachlor" S. 46, "Diethathyl-ethyl" S. 48, "Dimethachlor" S. 50, "Metolachlor" S. 46, "Propa-25 chlor" S. 44, "Pyrnachlor" S. 44, "Terbuchlor" S. 48, "Xylachlor" S. 52, "Alloxydim" S. 260, "Clethodim" S. 270, "Cloproxydim" S. 268, "Tralkoxydim" S. 270, "Dalapon" S. 212, "Ethofumesate" S. 124, "Benefin" S. 54, "Butralin" S. 58, "Dinitramin" S. 56, "Ethalfluralin" S. 60, "Fluchloralin" 30 S. 54, "Isopropalin" S. 58, "Nitralin" S. 58, "Oryzalin" S. 60, "Prodiamine" S. 62, "Profluralin" S. 54, "Trifluralin" S. 54, "Dinoseb" S. 128, "Dinoseb-Acetat" S. 128, "Dinoterb" S. 128, "DNOC" S. 126, "Acifluorfen-sodium" S. 142, "Aclonifen" S. 146, "Bifenox" S. 140, "Chlornitrofen" S. 138, 35 "Difenoxuron" S. 76, "Fluorodifen" S. 138, "Fluoroglycofenethyl" S. 146, "Lactofen" S. 144, "Nitrofen" S. 136, "Nitrofluorfen" S. 140, "Oxyfluorfen" S. 140, "Cyperquat-chlorid" S. 158, "Difenzoquat-methyl sulfat" S. 160, "Diquat" S. 158, "Paraquat-dichlorid" S. 158, "Benzthiazuron" S. 82, "Buturon" 40 S. 66, "Chlorbromuron" S. 72, "Chloroxuron" S. 76, "Chlorotoluron" S. 74, "Cycluron" S. 84, "Dimefuron" S. 88, "Diuron" S. 70, "Ethidimuron" S. 86, "Fenuron" S. 64, "Fluometuron" S. 68, "Isoproturon" S. 80, "Isouron" S. 88, "Karbutilat" S. 76, "Linuron" S. 72, "Methabenzthiazuron" S. 82, "Metox-45 uron" S. 72, "Monolinuron" S. 66, "Monuron" S. 64, "Neburon" S. 72, "Siduron" S. 68, "Tebuthiuron" S. 86, "Trimeturon"

S. 64, "Isocarbamid" S. 168, "Imazamethapyr" S. 172, "Imazapyr" S. 170, "Imazaquin" S. 170, "Imazethapyr" S. 172, "Methazole" S. 162, "Oxadiazon" S. 162, "Tridiphane" S. 266, "Bromoxynil" S. 148, "Ioxynil" S. 148, "Diclofop-methyl" 5 S. 16, "Fenthiaprop-ethyl" S. 20, "Fluazifop-butyl" S. 18, "Haloxyfop-methyl" S. 18, "Isoxapyrifop" S. 22, "Propaquizafop" S. 24, "Quizalofop-ethyl" S. 20, "Chlorfenac" S. 258, "Chlorophenprop-methyl" S. 258, "Chloridazon" S. 174, "Maleic hydrazide" S. 162, "Norflurazon" S. 174, "Pyridate" S. 176, 10 "Clopyralid" S. 154, "Picloram" S. 154, "Chlorimuron-ethyl" S. 92, "Chlorsulfuron" S. 92, "Flazasulfuron" S. 96, "Metsulfuron-methyl" S.92, "Nicosulfuron" S. 96, "Sulfometuronmethyl" S. 92, "Triasulfuron" S. 94, "Ametryn" S. 198, "Atrazin" S. 188, "Aziprotryne" S. 206, "Cyanazine" S. 192, 15 "Cyprazine" S. 192, "Desmetryne" S. 200, "Dipropetryn" S. 202, "Eglinazin-ethyl" S. 208, "Hexazinon" S. 208, "Procyazine" S. 192, "Prometone" S. 196, "Prometryn" S. 196, "Propazin" S. 188, "Secbumeton" S. 196, "Simazine" S. 188, "Simetryn" S. 196, "Terbumeton" S. 204, "Terbutryn" S. 198, 20 "Terbutylazin" S. 190, "Trietazine" S. 188, "Ethiozin" S. 210, "Metamitron" S. 206, "Metribuzin" S. 202, "Bromacil" S. 180, "Lenacil" S. 180, "Terbacil" S. 180, "Benazolin" S. 262, "Bensulide" S. 228, "Benzofluor" S. 266, "Butamifos" S. 228, "DCPA" S. 28, "Dichlobenil" S. 148, "Endothal" 25 S. 264, "Mefluidide" S. 306, "Perfluidone" S. 260, "Terbuchlor" S. 48);

"Global Herbicide Directory" First Edition, 1994 (s. "Oxa-diargyl" S. 96);

"European Directory of Agrochemical Products" Volume 2 -Herbicides" Fourth Edition, (s. "Buminafos" S. 255);

beschrieben.

30

Weiterhin ist die Verbindung "DEH-112" aus der europäischen Patentanmeldung EP-A 302 203 bekannt. Die Verbindung "Tepraloxydim" ist in DE-A 33 36 140 beschrieben; die Verbindung "Cinidonethyl" in DE-A 36 03 789 und die Verbindung "Fluorbentranil" in EP-A 84 893. Weitere Verbindungen sind bekannt aus "Brighton crop Protection conference - Weeds - 1993 (s. "Thidiazimin" S. 29, "AC-322140" S. 41, "KIH-6127" S. 47, "Prosulfuron" S. 53, "KIH-2023" S. 61, "Metobenzuron" S. 67). Die Verbindung "Carfenstrole (CH-900)" ist in EP-A 332 133 genannt und die Verbindung N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-

14

yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide ist in PCT/EP 96/03996 beschrieben.

Die Zuordnung der Wirkstoffe zu den jeweiligen Wirkmechanismen 5 basiert auf dem momentanen Kenntnisstand. Falls für einen Wirkstoff mehrere Wirkmechanismen zum Tragen kommen, so wurde dieser Stoff nur einem mode of action zugeordnet.

In Hinblick auf die synergistische herbizide Wirkung der erfin10 dungsgemäßen Mischungen sind die 3-heterocyclyl-substituierten
Benzoylderivate der Formel I bevorzugt, in denen die Variablen
folgende Bedeutung haben, und zwar für sich allein oder in
Kombination:

- 15 R<sup>1</sup> Halogen,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylsulfinyl oder  $C_1$ - $C_6$ -Alkylsulfonyl; insbesondere bevorzugt Halogen, wie Chlor oder Brom,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl, wie Methyl oder Ethyl, oder  $C_1$ - $C_6$ -Alkylsulfonyl, wie Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl;
- 20 außerordentlich bevorzugt Chlor, Methyl oder Methylsulfonyl;
  - R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe: Isoxazol-3-yl, Isoxazol-5-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder
- mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein können; insbesondere bevorzugt Isoxazol-5-yl, 3-Methyl-isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 5-Methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl,
- 5-Ethyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl oder 4,5-Dimethyl-4,5-di-hydroisoxazol-3-yl;
  ebenso bevorzugt ist ein heterocyclischer Rest ausgewählt
  aus der Gruppe: Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl,
  Isoxazol-4-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxa-
- zol-5-yl, wobei die sechs genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein können;
- 40 R<sup>3</sup> Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfonyl; insbesondere bevorzugt Halogen, wie Chlor oder Brom, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylthio, wie Methylthio oder Ethylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfinyl, wie Methylsulfinyl oder Ethylsulfinyl, oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfonyl, wie Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl;

la

außerordentlich bevorzugt Chlor, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl;

- $R^4$ Wasserstoff oder Methyl; 5 insbesondere bevorzugt Wasserstoff:
  - $\mathbb{R}^5$ C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl oder 2-Methylpropyl; insbesondere bevorzugt Methyl, Ethyl oder 1-Methylethyl;

 $R^6$ Wasserstoff oder C1-C6-Alkyl, wie Methyl oder Ethyl; insbesondere bevorzugt Wasserstoff oder Methyl;

Außerordentlich bevorzugt sind die 3-heterocyclyl-substituierten 15 Benzoylderivate der Formel Ia, insbesondere die Verbindungen Ia.1 bis Ia.53, die in folgender Tabelle 1 aufgeführt sind:

Tabelle 1

20

25

10

Nr. Rl  $\mathbb{R}^3$  $R^4$ **R**5 R6 Ia.1 CI 4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н  $CH_3$ CH<sub>3</sub> Cl Ia.2 4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl Cl CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> Ia.3 Cl 4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl CH<sub>3</sub> Н SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н Н  $CH_3$ Cl 4,5-Dihydro-5-methylisoxazol-3-yl SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н Ia.4 30 CH<sub>3</sub> Ia.5 Cl 4,5-Dihydro-5,5-dimethylisoxazol-3-yl SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> H Н  $CH_3$ Ia.6 CI 4,5-Dihydro-5-ethylisoxazol-3-yl SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н Н Cl  $CH_3$ Ia.7 4,5-Dihydro-5,5-diethylisoxazol-3-yl Н SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н CH<sub>3</sub> Ia.8 CI 4,5-Dihydro-5-chlormethylisoxazol-3-yl SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н Н 35 CI CH<sub>3</sub> Ia.9 4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl SCH<sub>3</sub> Н Н Ia.10 Cl 4,5-Dihydro-5-ethoxyisoxazol-3-yl SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н CH<sub>3</sub> Н la.11 Cl 4,5-Dihydro-5-methoxyisoxazol-3-yl SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н CH<sub>3</sub> Н Ia.12 4,5-Dihydro-4,5-dimethylisoxazol-3-yl Н Cl SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub>Ia.13 Cl 4,5-Dihydro-5-thioethylisoxazol-3-yl SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н  $CH_3$ Н 40  $CH_3$ Н Ia.14 Cl 4,5-Dihydro-5-trifluormethylisoxazol-3-yl SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н Ia.15 SCH3 4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl SCH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> Н H la.16 Cl 4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl  $C_2H_5$ Н SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н Ia.17 CI 4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl Cì Н  $C_2H_5$ Н CI 4,5-Dihydro-5-methylisoxazol-3-yl Η. Ia.18 SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н C2H5 Cl H Н Ia.19 4,5-Dihydro-5,5-dimethylisoxazol-3-yl SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>  $C_2H_5$ Ia.20 4,5-Dihydro-5-ethylisoxazol-3-yl SO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub> Н  $C_2H_5$ 

	Nr.	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>
	la.21	Cl	4,5-Dihydro-5,5-diethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
	Ia.22	Cl	4,5–Dihydro–isoxazol–3–yl	SCH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
5	Ia.23	Cl	4,5-Dihydro-5-chlormethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
	Ia.24	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SOCH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
	Ia.25	Cl	4,5-Dihydro-5-ethoxyisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
ĺ	Ia.26	Cl	4,5-Dihydro-4,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
	la.27	Cl	4,5-Dihydro-5-thioethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
10	Ia.28	Cl	4,5-Dihydro-5-trifluormethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
	Ia.29	SCH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SCH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
	Ia.30	Cl	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	i-C <sub>4</sub> H <sub>9</sub>	Н
ĺ	Ia.31	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
15	la.32	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	Cl	Н	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
13	Ia.33	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-isoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub>	Н
	Ia.34	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5-methylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub>	Н
	Ia.35	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub>	Н
	Ia.36	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5-ethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub>	Н
20	Ia.37	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5,5-diethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub>	Н
	Ia.38	CH <sub>3</sub>	4,5–Dihydro–isoxazol–3–yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	Н
	Ia.39	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-4,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub>	Н
25	la.40	CH <sub>3</sub>	4,5—Dihydro–isoxazol–3–yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
	Ia.41	CH <sub>3</sub>	4,5–Dihydro–isoxazol–3–yl	Cl	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
23	la.42	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5-methylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.43	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5,5-dimethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.44	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5-ethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
	Ia.45	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-5-diethylisoxazol-3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Н
30 35	Ia.46	CH <sub>3</sub>	4,5-Dihydro-4,5-dimethylisoxazol 3-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.47	CH <sub>3</sub>	4,5—Dihydro–isoxazol3–yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	i–C₄H <sub>9</sub>	H
	Ia.48	Cl	2-Thiazolyl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
	Ia.49	Cl	2—Thiazolyl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	Н
	Ia.50	Cl	2-Thiazolyl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H
	Ia.51	CH <sub>3</sub>	2-Thiazolyl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>
	Ia.52	Cl	3-Methyl-isoxazol-5-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	CH <sub>3</sub>	Н
	Ia.53	Cl	3-Methyl-isoxazol-5-yl	SO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H

40 • Ebenso außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ib, insbesondere die Verbindungen Ib.1 bis Ib.53, die sich von den Verbindungen Ia.1 bis Ia.53 lediglich dadurch unterscheiden, daß sie als Natriumsalz vorliegen:

5

Ebenso außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ic,
 insbesondere die Verbindungen Ic.1 bis Ic.53, die sich von den Verbindungen Ia.1 bis Ia.53 lediglich dadurch unterscheiden, daß sie als Lithiumsalz vorliegen:

Ebenso außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Id, insbesondere die Verbindungen Id.1 bis Id.53, die sich von den Verbindungen Ia.1 bis Ia.53 lediglich dadurch unterscheiden, daß sie als Kaliumsalz vorliegen:

30 • Ebenso außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ie, insbesondere die Verbindungen Ie.1 bis Ie.53, die sich von den Verbindungen Ia.1 bis Ia.53 lediglich dadurch unterscheiden, daß sie als Ammoniumsalz vorliegen:

• Insbesondere außerordentlich bevorzugt sind die Verbindungen Ia, insbesondere die Verbindungen Ia.1 bis Ia.53.

Weiterhin außerordentlich bevorzugt sind die 3-heterocyclyl substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei
 R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:

Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl und Thiazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogen-alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet.

Insbesonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I,

10 wobei

5

20

25

35

45

R<sup>4</sup> Wasserstoff; bedeutet.

Weiterhin außerordentlich bevorzugt sind die 3-heterocyclyl substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:
Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl und Isoxazol-5-yl, wobei die
drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach
durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet.

Insbesonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

R<sup>2</sup> Isoxazol-3-yl, das gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein kann;

30 R<sup>4</sup> Wasserstoff; bedeutet.

Ebenso insbesonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der

R<sup>2</sup> Isoxazol-5-yl, das gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein kann;

40 R<sup>4</sup> Wasserstoff; bedeutet.

Formel I, wobei

Insbesonderst außerordentlich bevorzugt ist 4-[2-Chlor-3-(3-methyl-isoxazol-5-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.

- Weiterhin außerordentlich bevorzugt sind die 3-heterocyclylsubstituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei
- ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:
  4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und
  4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die drei genannten
  Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch
  Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl,
  C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert
  sein können;
- 10 bedeutet.

Insbesonders außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

- 15  $R^2$  4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, das gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl,  $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkoxy oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein kann;
  - R<sup>4</sup> Wasserstoff;
- 20 bedeutet.

Insbesonderst außerordentlich bevorzugt sind hierbei die 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivate der Formel I, wobei

- 25  $R^1$  Halogen oder  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl;  $R^3$   $C_1$ - $C_6$ -Alkylsulfonyl; bedeutet.
- Außerordentlichst bevorzugt ist 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.

Ebenso außerordentlichst bevorzugt ist 4-[2-Methyl-3-(4,5-di-hydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.

In Hinblick auf die synergistische herbizide Wirkung der erfindungsgemäßen Mischungen sind als Komponente B) Verbindungen aus den Gruppen B1 bis B14 oder B16 bevorzugt, vorzugsweise aus 40 den Gruppen B1 bis B14.

Insbesondere sind Verbindungen aus den nachfolgend genannten Wirkstoffklassen bevorzugt, bzw. folgende Verbindungen außerordentlich bevorzugt:

B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):

20

-	Cyclohexenonoximether, insbe-	sondere Cycloxydim,
	Sethoxydim oder Tralkoxydim,	vorzugsweise Sethoxydim oder
	Tralkoxydim; oder	

- Phenoxyphenoxypropionsäureester, insbesondere Clodinafoppropargyl (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl oder Fenoxaprop-P-ethyl, vorzugsweise Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet) oder Fenoxaprop-p-ethyl;
- B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):
- 10 Imidazolinone, insbesondere Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr oder Imazamoc, vorzugsweise Imazapyr;
  - Pyrimidylether, insbesondere Pyrithiobac-sodium;
  - Sulfonamide, insbesondere Florasulam, Flumetsulam oder Metosulam, vorzugsweise Metosulam; oder
  - Sulfonylharnstoffe, insbesondere Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primisulfuron-methyl, Prosulfuron, Rimsulfuron, Thifensulfuron-methyl, Tribenuron-methyl, N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-tri-
- 20 azin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide oder Sulfosulfuron;
  - B3 Amide:
    - Fluthiamide;

25

15

5

- B4 Auxin-Herbizide:
  - Pyridincarbonsäuren, insbesondere Clopyralid; oder
  - 2,4-D;
- 30 B5 Auxin-Transport-Hemmer:
  - Diflufenzopyr;
  - B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren:
- Isoxaflutole, Mesotrione, Isoxachloride, Ketospiradox
   oder Sulcotrione (Chlormesulone), insbesondere Isoxaflutole oder Sulcotrione;
  - B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS):
    - Glyphosate oder Sulfosate;

- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren:
  - Glufosinate-ammonium;
- B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:
- Chloracetanilide, insbesondere Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Metolachlor oder S-Metolachlor,

- Thioharnstoffe, insbesondere Benthiocarb;

# B10 Mitose-Inhibitoren:

Dinitroaniline, insbesondere Pendimethalin;

5

- B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:
  - Diphenylether, insbesondere Acifluorfen oder Acifluorfensodium;
  - Oxadiazole, insbesondere Oxadiargyl; oder
- cyclische Imide, insbesondere Butafenacil, Carfentrazoneethyl, Cinidon-ethyl oder Flumiclorac-pentyl, vorzugsweise Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl oder Flumidoracpentyl;
  - Pyrazole, insbesondere JV 485;

15

- B12 Photosynthese-Inhibitoren:
  - Pyridate oder Pyridafol, insbesondere Pyridate;
  - Benzothiadiazinone, insbesondere Bentazon;
  - Dipyridylene, insbesondere Paraquat-dichlorid;
- 20 Harnstoffe, insbesondere Diuron oder Isoproturon, vorzugsweise Diuron;
  - Phenole, insbesondere Bromoxynil;
  - Chloridazon;
  - Triazine, insbesondere Atrazin oder Terbutylazin; oder
- 25 Triazinone, insbesondere Metribuzin;
  - B13 Synergisten:
    - Oxirane, insbesondere Tridiphane;
- 30 B14 Wuchsstoffe:
  - Aryloxyalkansäuren, insbesondere Fluoroxypyr, MCPA oder Mecoprop-P;
  - Benzoesäuren, insbesondere Dicamba; oder
  - Chinolincarbonsäuren, insbesondere Quinclorac;

35

- B16 Verschiedene weitere Herbizide:
  - Triaziflam;

Ebenso sind als Komponente B) Verbindungen aus den Gruppen B1, 40 B2, B4 bis B12 und B14 bevorzugt.

Insbesondere sind Verbindungen aus den nachfolgend genannten Wirkstoffklassen bevorzugt, bzw. folgende Verbindungen außerordentlich bevorzugt:

45

7010: -MAIO 0005314411 .

Bl AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):

- Cyclohexenonoximether, insbesondere Cycloxydim oder Sethoxydim;
- Phenoxyphenoxypropionsäureester, insbesondere Clodinafoppropargyl (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl oder Fenoxaprop-P-ethyl, vorzugsweise Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet);
- B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):
  - Imidazolinone, insbesondere Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenz oder Imazethapyr, vorzugsweise Imazapyr;
    - Pyrimidylether, insbesondere Pyrithiobac-sodium;
    - Sulfonamide, insbesondere Flumetsulam oder Metosulam, vorzugsweise Metosulam; oder
- Sulfonylharnstoffe, insbesondere Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron oder N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, vorzugsweise Nicosulfuron oder N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide;
  - B4 Auxin-Herbizide:
    - 2,4-D;
- 25 B5 Auxin-Transport-Hemmer:
  - Diflufenzopyr;
  - B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren:
    - Isoxaflutole oder Sulcotrione, vorzugsweise Isoxaflutole;

30

VOCIDO ANTO AMERICAN L.

5

- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS):
  - Glyphosate;
- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren:
- 35 Glufosinate-ammonium;
  - B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:
    - Chloracetanilide, insbesondere Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Metolachlor oder S-Metolachlor;
- 40 Thioharnstoffe, insbesondere Benthiocarb;
  - B10 Mitose-Inhibitoren:
    - Dinitroaniline, insbesondere Pendimethalin;
- 45 B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:
  - Diphenylether, insbesondere Acifluorfen;

cyclische Imide, insbesondere Carfentrazone-ethyl oder Cinidon-ethyl, vorzugsweise Carfentrazone-ethyl;

# B12 Photosynthese-Inhibitoren:

- 5 Pyridate;
  - Benzothiadiazinone, insbesondere Bentazon;
  - Dipyridylene, insbesondere Paraquat-dichlorid;
  - Harnstoffe, insbesondere Diuron oder Isobroturon, vorzugsweise Diuron;
- Phenole, insbesondere Bromoxynil;
  - Chloridazon;
  - Triazine, insbesondere Atrazin oder Terbutylazin; oder
  - Triazinone, insbesondere Metribuzin;

#### 15 Bl4 Wuchsstoffe:

- Aryloxyalkansäuren, insbesondere MCPA;
- Benzoesäuren, insbesondere Dicamba;
- Chinolincarbonsäuren, insbesondere Quinclorac;
- 20 In Hinblick auf die synergistische herbizide Wirkung der erfindungsgemäßen Mischungen sind folgende Ausführungsformen besonders bevorzugt:
- In einer besonderen Ausführungsform enthält die erfindungs25 gemäße synergistische herbizide Mischung als
  Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:
  Isoxazol-3-yl, Isoxazol-5-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenfalls
  einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl,
  C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy
  oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;
  insbesondere Isoxazol-5-yl, 3-Methyl-isoxazol-5-yl,
  4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 5-Methyl-4,5-dihydroisoxazol
- 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 5-Methyl-4,5-dihydroisoxa-zol-3-yl, 5-Ethyl-4,5-dihydroisoxazol-3yl oder 4,5-Dimethyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl;

# bedeutet;

#### und als

- Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 und B14; insbesondere Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Diflufenzopyr, Imazethapyr, Flumetsulam, Pyrithiobac-sodium, Nicosulfuron, N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-tri-
- azin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Clopyralid, 2,4-D, Isoxaflutole, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Dimethenamid, Aceto-

24

chlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pendimethalin, Carfentrazone-ethyl, Pyridate, Bentazon, Diuron, Bromoxynil, Atrazin, Terbutylazin, Metribuzin oder Dicamba.

- Außerordentlich bevorzugt sind hierbei Mischungen, die als Komponente A) 4-[2-Chlor-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol enthalten.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt sind hierbei Mischungen, die als Komponente A) 4-[2-Methyl-3-(4,5-dihydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol enthalten.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt sind hierbei Mischungen, die als Komponente A) 4-[2-Chlor-3-(3-methyl-isoxazol-5-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol enthalten.
- 20 In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:

  Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol-4-yl,
  4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl,
  wobei die sechs genannten Reste gegebenenfalls einfach
  oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy,
  C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet;

und als

Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 und B14;

- insbesondere Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Diflufenzopyr, Imazethapyr, Flumetsulam, Pyrithiobac-sodium, Nicosulfuron, N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Clopyralid, 2,4-D, Isoxaflutole, Glyphosate,
- Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Dimethenamid,
  Acetochlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pendimethalin,
  Carfentrazone-ethyl, Pyridate, Bentazon, Diuron, Bromoxynil,
  Atrazin, Terbutylazin, Metribuzin oder Dicamba.

			25
5	•	erfindu nente A	er weiteren besonderen Ausführungsform enthält die ungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Kompo-A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der I, wobei
J		4,	n heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe 5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste
10		C <sub>1</sub> -	gebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, $C_4$ -Alkyl, $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy, $C_1$ - $C_4$ -Halogenalkyl, $C_4$ -Halogenalkoxy oder $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio substituiert sein nnen;
15		bedeute	et;
		und als	Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung Gruppen B1, B2, B4 bis B12 oder B14;
20		her	rzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische bizide Mischung als Komponente B) mindestens eine bizide Verbindung aus folgenden Gruppen:
25		B1	AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC): Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;
		В2	Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS): Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonylharnstoffe;
30		B4	Auxin-Herbizide: Pyridincarbonsäuren oder 2,4-D;
		В5	Auxin-Transport-Hemmer;
35		В6	Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;
		В7	Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;
40		B8	Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
		В9	Lipidbiosynthese-Inhibitoren: Chloracetanilide oder Thioharnstoffe,
45		B10	Mitose-Inhibitoren: Dinitroaniline;
		B11	Protophorphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:

26

Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;

- B12 Photosynthese-Inhibitoren:
- Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine oder
  Triazinone, insbesondere Pyridate, Benzothindiazinone, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chleridazon,
  Triazine oder Triazinone;

B14 Wuchsstoffe:

10

Aryloxyalkansäuren, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäuren.

- 15 Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:
- Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquin-20 tocet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazopyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithiobac-sodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulco-25 trione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluorfen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoproturon, Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin, Metribuzin, MCPA, Dicamba und 30 Quinclorac.

Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B11 und B14;

Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:

B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC): Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;

40

		27		
	B2	Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS): Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonylharnstoffe;		
5	B4	Auxin-Herbizide: 2,4-D;		
	B5	Auxin-Transport-Hemmer;		
10	в6	Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;		
	В7	Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;		
15	В8	Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;		
15	в9	Lipidbiosynthese-Inhibitoren: Chloracetanilide oder Thioharnstoffe;		
20	в10	Mitose-Inhibitoren: Dinitroaniline;		
	B11	Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren: Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;		
25	B14	Wuchsstoffe: Aryloxyalkansäure, Benzoesäuren oder Chinolincarbon- säuren.		
30	Besonders bevorzugt enthält die synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:			
35	Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithio-bac-sodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, N-[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide,			
40	Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulcotrione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluorfen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, MCPA, Dicamba und Quinclorac.			
45	Quil.			

PCT/EP99/04055

Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B12;

Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:

28

Propanil, Pyridate, Benzothiadiazinone, Dinitrophenole, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine, Triazinone, Uracile und Biscarbamate.

Besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:

Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoproturon, Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin oder Metribuzin.

Ebenso insbesondere enthält die erfindungsgemäß herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:

Propanil, Pyridate, Dinitrophenole, Dipyridylene, Chloridazon, Triazinone, Uracile und Biscarbamate.

- Besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine Verbindung aus
  der Gruppe:
  Pyridate, Paraquat-dichlorid, Chloridazon oder Metribuzin.
- 30 In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- 35 R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl und Thiazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;

## bedeutet:

WO 99/65314

10

20

und als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung 45 aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 oder B14;

	-	Vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:
5	В1	AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC): Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;
10	B2	Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS): Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder Sulfonylharnstoffe;
	В4	Auxin-Herbizide: Pyridincarbonsäuren oder 2,4-D;
15	В5	Auxin-Transport-Hemmer;
	В6	Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;
2.0	В7	Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;
20	в8	Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
o	в9	Lipidbiosynthese-Inhibitoren: Chloracetanilide oder Thioharnstoffe,
25	B10	Mitose-Inhibitoren: Dinitroaniline;
30	B11	Protophorphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren: Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;
	B12	Photosynthese-Inhibitoren: Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine oder Triazi-
35		none, insbesondere Pyridate, Benzothindiazinone, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine oder Triazinone;
<b>1</b> 0	B14	Wuchsstoffe: Aryloxyalkansäuren, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäuren.
15		Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der Gruppe:

5

10

30

35

Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazopyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithio-bacsodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, N-[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-amino]carbonyl]2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulcotrione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluorfen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoproturon, Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin, Metribuzin, MCPA, Dicamba und Quinclorac.

- Ebenso vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B11 und B14;
- Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:
- B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):

  Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;
  - B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):
     Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder
     Sulfonylharnstoffe;
  - B4 Auxin-Herbizide: 2,4-D;
    - B5 Auxin-Transport-Hemmer;
    - B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;
      - B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;
- 40 B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
  - B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren: Chloracetanilide oder Thioharnstoffe;
- 45 B10 Mitose-Inhibitoren:
  Dinitroaniline;

	B11	Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren: Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;
	B14	Wuchsstoffe: Aryloxyalkansäure, Benzoesäuren oder Chinolincarbon- säuren.
	Besc Misc Grup	onders bevorzugt enthält die synergistische herbizide chung mindestens eine herbizide Verbindung aus der ope:
	cet) Imaz sodi N-[[ amin Fluf trio S-Me Carf	coxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquinto-, Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazapyr, aquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithio-bac-um, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, [4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-co]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, enacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulco-me, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, tolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluorfen, entrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, MCPA, Dicamba und clorac.
-	stis	so vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergi- che herbizide Mischung als Komponente B) mindestens herbizide Verbindung aus der Gruppe B12;
	herb; aus o Propa Dipy	esondere enthält die erfindungsgemäße synergistische izide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung der Gruppe: anil, Pyridate, Benzothiadiazinone, Dinitrophenole, ridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine, zinone, Uracile und Biscarbamate.
	stisc bindu Pyric	nders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße synergiche herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verung aus der Gruppe: date, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoprotu-Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin oder Metribuzin.
	Ebens Misch Grupp	so insbesondere enthält die erfindungsgemäß herbizide nung mindestens eine herbizide Verbindung aus der be:
	Propa	anil, Pyridate, Dinitrophenole, Dipyridylene, Chlori-

dazon, Triazinone, Uracile und Biscarbamate.

Besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine Verbindung aus der Gruppe:

Pyridate, Paraquat-dichlorid, Chloridazon oder Metribuzin.

- In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der
   Formel I, wobei
  - ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl und Isoxazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;

#### bedeutet;

20

15

5

und als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B12 oder B14;

- Vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße synergistische
   herbizide Mischung als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B11 und B14;
- Insbesondere enthält die erfindungsgemäße synergistische herbizide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:
  - Bl AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC): Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;

35

YOUR JAIN MEETINAL .

- B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):
  Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide oder
  Sulfonylharnstoffe;
- 40 B4 Auxin-Herbizide:
  Pyridincarbonsäuren oder 2,4-D;
  - B5 Auxin-Transport-Hemmer;
- 45 B6 Carotinoid-Biosynthose-Inhibitoren;

	B7	Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;
	в8	Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
5	В9	Lipidbiosynthese-Inhibitoren:
		Chloracetanilide oder Thioharnstoffe;
	B10	Mitose-Inhibitoren:
10		Dinitroaniline;
	B11	Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren: Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;
15	В14	Wuchsstoffe: Aryloxyalkansäure, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäuren.
•		onders bevorzugt enthält die synergistische herbizide
20	Misc	hung mindestens eine herbizide Verbindung aus der pe:
	cet)	oxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquinto-, Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazapyr, aquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithio-bac-so-
25	dium N-[[ azin	n, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, [4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-tri- 1-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesul-
		mide, Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, otrione, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethena-
30	mid, fen,	S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluor-Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl, MCPA, Dicamba Quinclorac.
35		so vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße
35		izide Mischung mindestens eine herbizide Verbindung der Gruppe:
		anil, Pyridate, Dinitrophenole, Dipyridylene, Chlorion, Triazinone, Uracile und Biscarbamate.
40		esondere enthält die erfindungsgemäß synergistische sizide Mischung mindestens eine Verbindung aus der ope:
	Pyri zin.	date, Paraquat-dichlorid, Chloridazon oder Metribu-
45	•	

PCT/EP99/04055

In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die synergistische herbizide Mischung als Komponente A ein 3-heterocyclyl-sustituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B eine herbizide Verbindung. Für besonders bevorzugte Ausführungsformen gelten in Analogie die voranstehend beschriebenen Bevorzugungen.

34

In einer weiteren besonderen Ausführungsform enthält die synergistische herbizide Mischung als Komponente A ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B zwei herbizide Verbindungen.

Für besonders bevorzugte Ausführungsformen gelten in Analogie die voranstehend beschriebenen Bevorzugungen.

In einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform enthält die synergistische herbizide Mischung als Komponente B eine herbizide Verbindung, wobei bzgl. bevorzugten Ausgestaltungen die voranstehenden Bevorzugungen gelten, und eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B12 und B14.

Die vorliegende Erfindung ist auch auf herbizide Mittel gerichtet, die eine herbizid wirksame Menge einer synergistischen herbiziden Mischung (enthaltend die Komponenten A) und B) wie 25 voranstehend beschrieben), mindestens einen flüssigen und/oder festen Trägerstoff und gewünschtenfalls mindestens einen grenzflächenaktiven Stoff enthalten.

Die erfindungsgemäßen synergistischen herbiziden Mischungen und 30 herbiziden Mittel können in Kulturen wie Mais, Getreide, Reis und Soja, Unkräuter und Schadgräser sehr gut bekämpfen, ohne die Kulturpflanze zu schädigen; ein Effekt, der vor allem auch bei niedrigen Aufwandmengen auftritt.

- 35 Unter Berücksichtigung der Vielseitigkeit der Applikationsmethoden können die erfindungsgemäßen synergistischen herbiziden Mischungen und herbiziden Mittel noch in einer weiteren Zahl von Kulturpflanzen zur Beseitigung unerwünschter Pflanzen eingesetzt werden. In Betracht kommen beispielsweise folgende Kulturen:
- 40 Allium cepa, Ananas comosus, Arachis hypogaea, Asparagus officinalis, Beta vulgaris spp. altissima, Beta vulgaris spp. rapa, Brassica napus var. napus, Brassica napus var. napobrassica, Brassica rapa var. silvestris, Camellia sinensis, Carthamus tinctorius, Carya illinoinensis, Citrus limon, Citrus
- 45 sinensis, Coffea arabica (Coffea canephora, Coffea liberica), Cucumis sativus, Cynodon dactylon, Daucus carota, Elaeis guineensis, Fragaria vesca, Glycine max, Gossypium hirsutum,

(Gossypium arboreum, Gossypium herbaceum, Gossypium vitifolium), Helianthus annuus, Hevea brasiliensis, Hordeum vulgare, Humulus lupulus, Ipomoea batatas, Juglans regia, Lens culinaris, Linum usitatissimum, Lycopersicon lycopersicum, Malus spp., Manihot 5 esculenta, Medicago sativa, Musa spp., Nicotiana tabacum (N.rustica), Olea europaea, Oryza sativa, Phaseolus lunatus, Phaseolus vulgaris, Picea abies, Pinus spp., Pisum sativum, Prunus avium, Prunus persica, Pyrus communis, Ribes sylvestre, Ricinus communis, Saccharum officinarum, Secale cereale, Solanum 10 tuberosum, Sorghum bicolor (s. vulgare), Theobroma cacao, Trifolium pratense, Triticum aestivum, Triticum durum, Vicia faba, Vitis vinifera und Zea mays.

Darüber hinaus können die erfindungsgemäßen synergistischen

15 herbiziden Mischungen und herbiziden Mittel auch in Kulturen,
die durch Züchtung, einschließlich gentechnischer Methoden, gegen
die Wirkung von Herbiziden tolerant sind, verwandt werden.

Die erfindungsgemäßen Mischungen, bzw. die sie enthaltenden
20 herbiziden Mittel können beispielsweise in Form von direkt
versprühbaren wäßrigen Lösungen, Pulvern, Suspensionen, auch
hochprozentigen wäßrigen, öligen oder sonstigen Suspensionen oder
Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln,
Streumitteln oder Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Ver25 stäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden.

Die Anwendungsformen richten sich nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

30

Als inerte Zusatzstoffe kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B.
35 Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, alkylierte Benzole oder deren Derivate, Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Cyclohexanol, Ketone wie Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie N-Methylpyrrolidon oder Wasser in Betracht.

40

Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Suspensionen, Pasten, netzbaren Pulvern oder wasserdispergierbaren Granulaten durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substrate als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz,

36

Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

5 Als grenzflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Lauryletherund Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta-10 und Octadecanolen sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensa-

tionsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder

15 Nonylphenol, Alkylphenyl-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylenalkylether, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methyl-

20 cellulose in Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der synergistischen herbiziden Mischung bzw. der einzelnen Wirkstoffe mit einem festen Trägerstoff hergestellt 25 werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Kiesel-

30 säuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte wie Getreidemehl, Baum-

35 rinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.

Die Konzentrationen der erfindungsgemäßen Mischungen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in weiten Bereichen 40 variiert werden. Im allgemeinen enthalten die Formulierungen 0,01 bis 95 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 90 Gew.-%, der erfindungsgemäßen Mischung.

Die Wirkstoffe der Komponenten A) und B) können gemeinsam, aber 45 auch getrennt formuliert werden und/oder gemeinsam oder getrennt auf die Pflanzen, deren Lebensraum und/oder Samen ausgebracht

werden. Bevorzugt werden die Wirkstoffe gleichzeitig appliziert. Es ist aber auch möglich diese getrennt auszubringen.

Außerdem kann es von Nutzen sein, die erfindungsgemäßen synergi5 stischen herbiziden Mischungen bzw. herbiziden Mittel noch mit
weiteren Pflanzenschutzmitteln gemeinsam oder getrennt anzuwenden, beispielsweise mit Mitteln zur Bekämpfung von Schädlingen
oder phytopathogenen Pilzen bzw. Bakterien. Von Interesse ist
ferner die Mischbarkeit mit Mineralsalzlösungen, welche zur
10 Behebung von Ernährungs- und Spurenelementmängeln eingesetzt
werden. Es können auch nichtphytotoxische Öle und Ölkonzentrate
zugesetzt werden.

Die Applikation der erfindungsgemäßen Mischungen und herbiziden

15 Mittel kann im Vorauflauf- oder im Nachauflaufverfahren erfolgen.
Sind die Wirkstoffe für gewisse Kulturpflanzen weniger verträglich, so können Ausbringungstechniken angewandt werden, bei welchen die herbiziden Mittel mit Hilfe der Spritzgeräte so gespritzt werden, daß die Blätter der empfindlichen Kulturpflanzen nach Möglichkeit nicht getroffen werden, während die Wirkstoffe auf die Blätter darunter wachsender unerwünschter Pflanzen oder die unbedeckte Bodenfläche gelangen (post-directed, lay-by).

25 Die erfindungsgemäßen herbiziden Mittel werden bei der Nachauflaufbehandlung den Pflanzen vornehmlich durch Blattspritzung zugeführt. Dabei kann die Ausbringung z.B. mit Wasser als Trägerstoff durch übliche Spritztechniken mit Spritzbrühenmengen von etwa 100 bis 1000 l/ha erfolgen. Eine Anwendung der Mittel im sogenannten "Low Volume" – und "Ultra-low-Volume" – Verfahren ist ebenso möglich wie ihre Applikation in Form von sogenannten Granulaten.

Die synergistischen herbiziden Mischungen enthalten in der Regel 35 die Komponenten A) und B) in solchen Gewichtsanteilen, daß der synergistische Effekt auftritt. Vorzugsweise liegen die Mischungsverhältnisse von Komponente A) und Komponente B) in Bereich von 1:0,002 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,003 bis 1:160, besonders bevorzugt von 1:0,02 bis 1:160.

40

45

• Insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B1 (AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC)) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:80, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:16.

38 .

_	- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen
	Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-
	derivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
	aus der Gruppe der Cyclohexenonoximether, vorzugsweise
5	Cycloxydim, Sethoxydim oder Tralkoxydim, insbesondere
	Sethoxydim oder Tralkoxydim, im Gewichtsverhältnis von
	1:0,4 bis 1:80, bevorzugt von 1:0,67 bis 1:16.

- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
  Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
  aus der Gruppe der Phenoxyphenoxypropionsäureester, im
  Gewichtsverhältnis von 1:0.1 bis 1:60, bevorzugt von
  1:0,17 bis 1:12.
- Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Clodinafoppropargyl als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:20, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:4.
- 20 Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Fenoxaprop-ethyl als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,34 bis 1:12.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Fenoxaprop-P-ethyl als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:30, bevorzugt von 1:0,16 bis 1:6.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B2 (Acetolactatsynthase-Inhibitoren) im Gewichtsverhältnis von 1:0,004 bis 1:160, bevorzugt von 1:0,006 bis 1:32.
- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen
  35 Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus
  der Gruppe der Imidazolinone im Gewichtsverhältnis von
  1:0,08 bis 1:160, bevorzugt von 1:0,13 bis 1:32.
- Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Imazapyr als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,12 bis 1:80, bevorzugt von 1:0,2 bis 1:16.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Imaza-45 quin als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:60, bevorzugt on 1:0,33 bis 1:12.

25

40

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Imazamethabenz als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis 1:160 bevorzugt von 1:0,66 bis 1:32.

- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Imazethapyr als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,12 bis 1:30, bevorzugt von 1:0,2 bis 1:6.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
  Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
  aus der Gruppe der Pyrimidylether, insbesondere Pyrithiobac-sodium, im Gewichtsverhältnis von 1:0,008 bis 1:24,
  bevorzugt von 1:0,013 bis 1:4,8.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
  Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
  aus der Gruppe der Sulfonamide im Gewichtsverhältnis von
  1:0,004 bis 1:45, bevorzugt von 1:0,006 bis 1:9.

Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Flumetsulam als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:45, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:9.

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Metosulam als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,004 bis 1:12, bevorzugt von 1:0,006 bis 1:2,4.

- Ebenso besonders bevorzugt enthaltenen die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
aus der Gruppe der Sulfonylharnstoffe im Gewichtsverhältnis von 1:0,004 bis 1:24, bevorzugt von 1:0,006
bis 1:4,8.

Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Halosulfuronmethyl, Rimsulfuron oder N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,02 bis 1:24, bevorzugt von 1:0,03 bis 1:4,8.

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese als Kom-45 ponente B) Nicosulfuron im Gewichtsverhältnis von 1:0,02 bis 1:24, bevorzugt von 1:0,03 bis 1:4,8.

40.

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese als Komponente B) Primisulfuron-methyl oder Prosulfuron im Gewichtsverhältnis von 1:0,04 bis 1:24, bevorzugt von 1:0,06 bis 1:4,8.

5

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese Thifensulfuron-methyl, Tribenuron-methyl oder Sulfosulfuron als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,04 bis 1:12, bevorzugt von 1:0,06 bis 1:2,4.

10

- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
  Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
  der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B3
  (Amide), insbesondere Fluthiamide im Gewichtsverhältnis von
  1:1 bis 1:400, bevorzugt von 1:0,6 bis 1:80.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B4 (Auxin-Herbizide) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:150, bevorzugt von 1:0,67 bis 1:30.
  - Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Pyridincarbonsäuren, insbesondere Clopyralid, im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:150, bevorzugt von 1:0,67 bis 1:30.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und 2,4-D im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:150, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:30.

35

25

Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B5
(Auxin-Transport-Hemmer), bevorzugt Diflufenzopyr, im
Gewichtsverhältnis von 1:0,06 bis 1:20, bevorzugt von 1:0,1
bis 1:4.

41.

- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
  Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
  der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B6
  (Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren), im Gewichtsverhältnis
  von 1:0,1 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:24.
  - Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Isoxaflutole oder Isoxachlortole im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:40, bevorzugt von 1:0,17 bis 1:8.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes

  Benzoylderivat der Formel I und Mesotrione oder Ketospiradox im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,16 bis 1:12.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
  Benzoylderivat der Formel I und Sulcotrione im Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,66 bis
  1:24.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B7 (Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS)), bevorzugt Glyphosate oder Sulfosate, im Gewichtsverhältnis von 1:1,4 bis 1:216, bevorzugt von 1:2,4 bis 1:43,2.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
  Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
  der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B8
  (Glutamin-Synthetase-Inhibitoren), bevorzugt Glufosinateammonium, im Gewichtsverhältnis von 1:0,04 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,06 bis 1:24.
- 40 Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B9 (Lipidbiosynthese-Inhibitoren) im Gewichtsverhältnis von 1:0,24 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,40 bis 1:160.

5

10

15

30

35

42

Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-Heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Chloracetanilide im Gewichtsverhältnis von 1:0,24 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,4 bis 1:160.

Außerordentlicht bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Dimethenamid oder S-Dimethenamid im Gewichtsverhältnis von 1:0,24 bis 1:400, bevorzugt von 1:0,4 bis 1:80.

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Acetochlor im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:800, bevorzugt 1:1,67 bis 1:160.

Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Metolachlor oder S-Metolachlor im Gewichtsverhältnis von 1:0,24 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,40 bis 1:160.

25 - Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-derivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Thioharnstoffe im Gewichtsverhältnis 1:0,4 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,66 bis 1:160.

Außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Benthiocarb im Gewichtsverhältnis von 1:4 bis 1:800, bevorzugt von 1:6,6 bis 1:160.

- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B10 (Mitose-Inhibitoren), bevorzugt ein Dinitroanilin, insbesondere Pendimethalin, im Gewichtsverhältnis von 1:1,5 bis 1:600, bevorzugt von 1:2,5 bis 1:120.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
   Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B11 (Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren) im Gewichts-

verhältnis von 1:0,002 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,003 bis 1:24.

- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen

  Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus
  der Gruppe der Diphenylether, insbesondere Acifluorfen
  oder Acifluorfen-sodium, im Gewichtsverhältnis von 1:0,2
  bis 1:60, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:12.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
  Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
  aus der Gruppe der Oxadiazole, insbesondere Oxadiargyl,
  im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:120, bevorzugt von
  1:0,33 bis 1:24.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
   Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der cyclische Imide im Gewichtsverhältnis von 1:0,002 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,003 bis 1:12.
- Außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Carfentrazone-ethyl im Gewichtsverhältnis von 1:0,002 bis 1:7, bevorzugt von 1:0,003 bis 1:1,4.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Cinidon-ethyl oder Flumicloracpentyl im Gewichtsverhältnis von 1:0,012 bis 1:7, bevorzugt von 1:0,02 bis 1:1,4.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Butafenacil im Gewichtsverhältnis von 1:0,02 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,03 bis 1:12.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und JV 485 im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:60, bevorzugt von 1:0,3 bis 1:12.

44.

5

10

30

MOID AND MEETING .

Insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B12 (Photosynthese-Inhibitoren) im Gewichtsverhältnis von 1:0,12 bis 1:800, bevorzugt von 1:0,2 bis 1:160.

- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und Pyridate oder Pyridafol im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:300, bevorzugt von 1:1,67 bis 1:60.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes

  Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Benzothiadiazinone, insbesondere Bentazon, im Gewichtsverhältnis von 1:1,92 bis 1:288, bevorzugt von 1:3,2 bis 1:57,6.
- 20 Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
  Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
  aus der Gruppe der Dipyridylene, insbesondere Paraquatdichlorid, in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis
  1:160, bevorzugt von 1:0,66 bis 1:32.
  - Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Harnstoffe, insbesondere Diuron oder Isoproturon, im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:320, bevorzugt von 1:1,67 bis 1:64.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
  Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
  aus der Gruppe der Phenole, insbesondere Bromoxynil, im
  Gewichtsverhältnis von 1:0,4 bis 1:140, bevorzugt von
  1:0,67 bis 1:28.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
  Benzoylderivat der Formel I und Chloridazon in einem
  Gewichtsverhältnis von 1:2 bis 1:800, bevorzugt von 1:3,3
  bis 1:160.

- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
aus der Gruppe der Triazine, insbesondere Atrazin oder
Terbutylazin, im Gewichtsverhältnis von 1:1 bis 1:800,
bevorzugt von 1:1,67 bis 1:160.

- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes

Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
aus der Gruppe der Triazinone, insbesondere Metribuzin,
im Gewichtsverhältnis von 1:0,12 bis 1:60, bevorzugt von
1:0,2 bis 1:12.

- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
   Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
   der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B13
   (Synergisten), bevorzugt ein Oxiran, insbesondere Tridiphane,
   im Gewichtsverhältnis von 1:2 bis 1:300, bevorzugt von 1:3,33
   bis 1:60.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
  Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
  der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B14
   (Wuchsstoffe) im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:240,
  bevorzugt von 1:0,167 bis 1:48.
- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl30 derivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Aryloxyalkansäuren im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:240, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:48.
- Außerordentlich bevorzugt enthalten diese Fluoroxypyr als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:80, bevorzugt von 1:0,33 bis 1:16.
- Ebenso außerordentlich bevorzugt enthalten diese MCPA oder Mecoprop-P als Komponente B) im Gewichtsverhältnis von 1:1,6 bis 1:240, bevorzugt von 1:2,67 bis 1:48.
- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes
  Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung
  aus der Gruppe der Benzoesäuren, insbesondere Dicamba,

46

im Gewichtsverhältnis von 1:0,3 bis 1:160, bevorzugt von 1:0,5 bis 1:32.

- Ebenso besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe der Chinolincarbonsäuren, insbesondere Quinclorac, im Gewichtsverhältnis von 1:0,1 bis 1:120, bevorzugt von 1:0,16 bis 1:24.

10

5

- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen
  Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat
  der Formel I und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B16
  (verschiedene weitere Herbizide), insbesondere Triaziflam, in
  einem Gewichtsverhältnis von 1:0,2 bis 1:150, bevorzugt von
  1:0,3 bis 1:30.
- Ebenso insbesondere enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und zwei herbizide Verbindungen aus den Gruppen Bl bis B16, wobei das Gewichtsverhältnis des 3-heterocyclyl-substituierten Benzoylderivats der Formel I zu der jeweils einzelnen herbiziden Komponente von B) in den Bereichen liegt, die voranstehend beschrieben wurden.

25

- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B2 und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B14 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,004:0,1 bis 1:160:240, bevorzugt von 1:0,006:0,16 bis 1:32:48.
- Besonders bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoyl-derivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B5 und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B14 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,06:0,1 bis 1:20:240, bevorzugt von 1:0,1:0,16 bis 1:4:48.
- 40 Ebenso bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B9 und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B12 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,24:0,12 bis 1:80:800, bevorzugt von 1:0,48:0,2 bis 1:16:160.

15

Ebenso bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der Gruppe B12 und eine herbizide Verbindung ebenfalls aus der Gruppe B12 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,12:0,12 bis 1:800:800, bevorzugt von 1:0,2:0,2 bis 1:160:160.

Ebenso bevorzugt enthalten die erfindungsgemäßen

Mischungen ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, eine herbizide Verbindung aus der
Gruppe B12 und eine herbizide Verbindung aus der Gruppe
B14 in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,12:0,1 bis
1:800:240, bevorzugt von 1:0,2:0,16 bis 1:160:48.

Die Aufwandmenge an reiner synergetischer herbizider Mischung, d.h. ohne Formulierungshilfsmittel, beträgt je nach Bekämpfungsziel, Jahreszeit, Zielpflanzen und Wachstumsstadium 2 bis 5000 g/ha, vorzugsweise 2 bis 4500 g/ha, insbesondere 8 bis 4500 g/ha aktive Substanz (a.S.).

Die Aufwandmenge an 3-heterocyclyl-substituiertem Benzoylderivat der Formel I beträgt 0,1 bis 250 g/ha, in der Regel 5 bis 250 g/ha, vorzugsweise 25 bis 150 g/ha aktive Substanz (a.S.).

Die bevorzugten Aufwandmengen der einzelnen Wirkstoffklassen bzw. der Wirkstoffe der Komponente B sind in Tabelle 2 zusammengestellt.

30

25

35

40

7 arrager				
	9	Wieberoft	Wirkeroff	Aufwandmenge
	Komponente B	W II KSTOII KIASSE	T POICOI	(g/ha)
BI	AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren			25–400
		Cyclohexenonoximether		100-400
			Cycloxydim	100-400
			Sethoxydim	100-400
			Tralkoxydim	100-400
		Phenoxyphenoxypropionsäureester		25–300
			Clodinafpop–P–propargyl <sup>a</sup>	25–100
			Fenoxaprop-ethyl	50–300
			Fenoxaprop-P-ethyl	25–150
B2	Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS)			1-800
		Imidazolinone		20-800
			Imazapyr	30-400
			Imazaquin	50–300
			Imazamethabenz	100~800
			Imazaethopyr	30-150
			Ітаzатох	20-120
		Pyrimidylether		2–120
			Pyrithiobac-sodium	2–120

Tabelle 2

Komponente B	Wirkstoffklasse	Wirkstoff	Aufwandmenge
	Sulfonamide		(g/ha)
			1–225
		Florasulam	1-20
		Flumetsulam	25–225
		Metosulam	09-1
	Sulfonylhamstoffe		1-120
		Halosulfuron-methyl	5-120
		Nicosulfuron	1–120
		Primisulfuron-methyl	10–120
		Prosulfuron	10-120
		Rimsulfuron	2-120
		Thifensulfuron-methyl	10-60
		Tribenuron-methy!	10-60
		N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-	
	. <del></del>	triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoro-	5-120
*		mcthyl)-benzenesulfonamide	
		Sulfosulfuron	10-60
			250-2000
·	1	Fluthiamide	250-2000
Auxin-Herbizide			25–750
			-

				Aufwandmenge
	Komponente B	Wirkstoffklasse	Wirkstoff	(g/ha)
		Pyridincarbonsäuren		25–750
			Clopyralid	25–750
		1	2,4-D	50–750
BS	Auxin-Transport-Hemmer			15–100
			Diflufenzopyr	15–100
B6	Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren			25–600
		***	Isoxaflutole	25–200
			Sulcotrione	100-600
			Mesotrione	25–300
		1	Isoxachiortole	25–200
		ļ	Ketospiradox	25–300
B7	Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat- Synthaso-Inhibitoren (ESPS)			360-1080
		ì	Glyphosate	360–1080
		1	Sulfosate	360-1080
B8	Glutamin-Synthetase-Inhibitoren			10-600
			Glufosinate-ammonium	10-600
B9	Lipidbiosynthese-Inhibitoren			60-4000
		Chloracetanilide		60-4000

Aufwandmenge (g/ha)	60–2000	60-2000	250-4000	60-4000	60-4000	100-4000	1000-4000	375–3000	375-3000	375–3000	0,5-600	50–300	50-300	50-300	20-600	20-600	0,5–300	0,5–35
Wirkstoff	Dimethenamid	S-Dimethenamid	Acetochlor	Metolachlor	S-Metolachlor		Benthiocarb			Pendimethalin			Acifluorfen	Acifluorfen-sodium		Oxadiargyl		Carfentrazone-ethyl
Wirkstoffklasse						Thioharnstoffe			Dinitroaniline			Diphenylether			Oxadiazole		cyclische Imide	
Komponente B								Mitose-Inhibitoren			Protophorphyrinogen-IX-oxidase- Inhibitoren							
								B10			B11							

6	_	T -	Γ	Ι	1	Γ	· · ·	· · ·		, <u></u>		ı —	Γ-		_	Γ	Γ		
Aufwandmenge (g/ha)	3–35	3–35	5–300	20-300	30-4000	250-1500	250-1500	480-1440	480-1440	100-800	100-800	250-1600	250-1600	250-1600	100–200	100-700	500-4000	250-4000	250-4000
Wirkstoff	Cinidon-ethyl	Flumiclorac-pentyl	Butafenacil	JV 485		Pyridate	Pyridafol		Bentazon		Paraquat-dichlorid		Diuron	Isoprotoron		Bromoxynil	•		Atrazin
Wirkstoffklasse				i		1		Benzothiadiazinone		Dipyridylene		Harnstoffe			Phenole		Chloridazon	Triazine	
Komponente B					B12 Photosynthese-Inhibitoren														

Komponente B	Wirkstoffklasse	Wirkstoff	Aufwandmenge (g/ha)
		Terbutylazin	250-4000
	Triazinone		30–300
		Metribuzin	30-300
Syncrgisten			\$00-1500
	Oxirane		\$00-1500
		Tridiphane	500 1500
Wuchsstoffe			25.1200
	Aryloxyalkansäuren		50-1200
		Fluoroxypyr	50-400
		MCPA	400-1200
-		Мссоргор-Р	400-1200
	Benzoesäuren		75-800
		Dicamba	75-800
	Chinolincarbonsäuren		25-600
		Quinclorac	25-600
Verschiedene weitere Herbizide		Triaziflam	50-750
4 1			

Es können gegebenenfalls noch 10-50 g/ha Cloquintocet zugegeben werden. æ

## Anwendungsbeispiele

Die Applikation der erfindungsgemäßen Mischungen erfolgte im 5 Vorauflaufverfahren oder im Nachauflaufverfahren (Blattbehandlung). Die herbiziden Verbindungen der Komponente B wurden in der Formulierung, in der sie als Handelsprodukt vorliegen, ausgebracht.

- 10 Es handelte sich teils um Gewächshausversuche und teils um Freilandversuche auf Kleinparzellen (auf einem Standort mit sandigem Lehm (pH 6.2 bis 7.0) bzw. sandigem Ton (pH 5.0 bis 6.7) als Boden).
- 15 Die Schadpflanzen hatten unterschiedliche Größen und Entwicklungsstadien, im Durchschnitt hatten sie 5 bis 20 cm je nach Wuchsform.
- Die herbizid wirksamen Verbindungen der Komponenten A) und B)

  20 wurden nacheinander oder gemeinsam, letzteres teils als Tankmischung, teils in Fertigformulierung, ausgebracht. Und zwar in Form von Emulsionen, wäßrigen Lösungen oder Suspensionen, wobei als Verteilungsmittel Wasser (300 400 l/ha) diente. Bei den Freilandversuchen erfolgte die Ausbringung mit Hilfe einer fahr25 baren Parzellenspritzmaschine.
  - Die Versuchsperiode erstreckte sich über 3 bis 8 Wochen, wobei die Bestände auch noch zu späteren Zeiten beobachtet wurden.
- 30 Die Schädigung durch die herbiziden Mittel wurde anhand einer Skala von 0 % bis 100 % im Vergleich zu unbehandelten Kontrollparzellen bewertet. Dabei bedeutet 0 keine Schädigung und 100 eine völlige Zerstörung der Pflanzen.
- 35 In den folgenden Beispielen wird die Wirkung der erfindungsgemäß verwendbaren herbiziden Mittel gezeigt, ohne die Möglichkeit weiterer Anwendungen auszuschließen.
- Bei diesen Beispielen wurde nach der Methode von S. R. Colby
  40 (Calculating synergistic and antagonistic responses of herbicid
  combinations, Weeds 15, 20 ff (1967)) derjenige Wert E errechnet,
  der bei einer nur additiven Wirkung der Einzelwirkstoffe zu
  erwarten ist.

Die Berechnung erfolgt nach

$$E = X + Y - \frac{XY}{100}$$

5 wobei

X = Prozentsatz der herbiziden Wirkung von Komponente A) bei einer Aufwandmenge a;

10 Y = Prozentsatz der herbiziden Wirkung von Komponente B) bei einer Aufwandmenge b;

E = zu erwartende herbizide Wirkung der Komponenten A) + B) bei
Aufwandmengen a + b (in %);

15

bedeuten.

Ist der beobachtete Wert höher als der nach Colby errechnete Wert E, so liegt eine synergistische Wirkung vor.

20

Die erfindungsgemäßen herbiziden Mischungen haben eine höhere herbizide Wirkung, als nach Colby auf Grund der beobachteten Wirkungen der Einzelkomponenten bei alleiniger Anwendung zu erwarten wäre.

25

Die Ergebnisse der Tests sind in den folgenden Tabellen 3 bis 82 aufgeführt.

Bei diesen Untersuchungen wurden folgende Pflanzen verwendet.

	Lateinischer Name	Deutscher Name
	Abutilon theophrasti	Schönmalve
	Alopecuros myocuroides	Ackerfuchsschwanz
35	Amaranthus retroflexus	krummer Fuchsschwanz
	Anthemis mixta	Hundskamille
	Bidens pilosa	behaarter Zweizahn
	Brachiaria plantaginea	
	Chenopodium album	weißer Gänsefuß
40	Cyperus iria	-
	Cyperus species	Zyperngrasarten
	Digitaria adscendens	Fingerhirse
	Digitaria sanguinalis	Blutfingerhirse
45	Echinochloa crus-galli	Hühnerhirse
33	Galium aparine	Klettenlabkraut
	Geranium carolinianum	Storchschnabel

_	·	
	Lateinischer Name	Deutscher Name
ľ	Ipomoea acuminata	spitzblättrige Trichterwinde
Ī	Ipemoea lacunosa	-
5	Ipomoea purpurea var. diversifolia	-
2	Ipomoea ssp.	Windearten
İ	Lolium perenne	deutsches Weidelgras
ľ	Panicum miliaceum	Rispenhirse
	Phalaris spec.	-
10	Richardia brasiliensis	-
1	Setaria faberi	Faber's Borstenhirse
	Setaria viridis	grüne Borstenhirse
	Sorghum bicolor	Sorghumhirse
	Sorghum halepense	Bartgras
15	Stellaria media	Vogelmiere
	Triticum aestivum	Winterweizen
	Veronica ssp.	Ehrenpreisarten
	Zea mays	Mais

Tabelle 3: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Cycloxydim" (B1) auf Chenopodium album im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

25

25	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Cycloxydim	bendargung (0)	
	50		92	
		100	0	
20	50	100	98	92
30		<del></del>		

Tabelle 4: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Cycloxydim" (B1) auf Digitaria sanguinalis im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

Aufwandmenge	(g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ia.3	Cycloxydim	bondary and ( )	
50		57	
	100	81	
50 .	100	98	92
		Ia.3 Cycloxydim 50	50 57

Tabelle 5: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Sethoxydim" (B1) auf Abutilon theophrasti im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)		
	Ia.3	Sethoxydim	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	50		85	
		160	0	
	50	160	94	85

Tabelle 6: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Sethoxydim" (B1) auf Setaria viridis im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15				
	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)		
Į	Ia.3	Sethoxydim	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	100		75	
20		160	93	
20	100	160	99	98

Tabelle 7: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Clodinafoppropargyl + Cloquintocet" (B1) auf Alopecurus myocuroides im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.3	Clodinafop- propargyl + Cloquintocet	Schädigung (%)	Colby-Wert E
30	7.5		10	
		40	63	
	75	40	94	67

Tabelle 8: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Fenoxapropethyl" (B1) auf Alopecurus myosuroides im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge	g/ha a.S.)		
40	Ia.3	Fenoxaprop- ethyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		10	
1		83	82	
	75	83	94	84

58

Tabelle 9: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Fenoxapropethyl" (B1) auf Galium aparine im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge	ufwandmenge (g/ha a.S.)		
	Ia.3	Fenoxaprop- ethyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		63	
Ì		83	0	
10	75	83	75	63

Tabelle 10: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Fenoxaprop-P-ethyl" (B1) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.3	Fenoxaprop- ethyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	15.6		80	
20		31.2	0	
	15.6	31.2	95	80

Tabelle 11: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Imazapyr"

(B1) auf Alopecurus myocuroides im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmen	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colby-Wert E
ı	Ia.33	Imazapyr	Schädigung (%)	-
Ī	15.6		40	
30		250	90	
	15.6	250	95	94

Tabelle 12: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Imazapyr"

(B1) auf Ipomoea ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Imazapyr	Demaargang (v)	
	3.9		50	
40		62.5	85	
I	3.9	62.5	95	93

Tabelle 13: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Imazaquin" (B2) auf Bidens pilosa im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		C-1-2-1	
	Ia.3	Imazaquin	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		30	
		150	45	
	75	150	95	62

Tabelle 14: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Imazamethabenz" (B2) auf Stellaria media im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
	Ia.3	Imazamethabenz	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		91	
		525	0	
20	75	525	99	91

Tabelle 15: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Imazethapyr" (B2) auf Ipomoea acuminata im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

25	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
Į.	Ia.3	Imazethapyr	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		25	
		70	33	
30	75	70	95	50

Tabelle 16: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Imazethapyr" (B2) auf Ipomoea purpurea var. diversifolia im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

35 🚐				
1_	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		C-h = 1;	
	Ia.3	Imazethapyr	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		93	
	·	70	58	
40	75	70	99	97

Tabelle 17: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Pyrithiobac-sodium" (B2) auf Echinocloa crus-galli im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
	Ia.33	Pyrithiobac- sodium	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	1.9		55	
		7.8	10	
10	1.9	7.8	75	59

Tabelle 18: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Metosulam" (B2) auf Veronica ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15				
	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
İ	Ia.33	Metosulam	Deliadigang (0)	
	62.5		20	
		1.9	40	
20	62.5	1.9	75	52

Tabelle 19: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Halosulfuron-methyl" (B2) auf Alopecurus myocuroides im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
	Ia.33	Halosulfuron- methyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	62.5		40 .	
30		31.2	45	
	62.5	31.2	85	67

Tabelle 20: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Halosulfuron-methyl" (B2) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.33	Halosulfuron- methyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
40	7.8		70	
		7.8	80	
	7.8	7.8	98	94

Tabelle 21: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Nicosulfuron" (B2) auf Ipomoea lacunosa im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colbu-Wort F
ſ	Ia.33	Nicosulfuron	Schadigung (%)	Colby-Wert E
Ī	75		69	
Ī		35	39	
	75	35	90	81
10 -				

Tabelle 22: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.50 und "Nicosulfuron" (B2) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
1	Ia.50	Nicosulfuron	Schadigung (%)	COIDY-Well E
1	3.9		10	
Ī		1.9	65	- <del></del>
20	3.9	1.9	80	69

Tabelle 23: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und

"N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide" (B2) auf Setaria faberi im Freiland
(Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge	e (g/ha a.S.)		
30	Ia.33	N-[[[4-Methoxy- 6-(trifluoro- methyl)-1,3,5- triazin-2-yl]- amino]carbo- nyl]-2-(tri- fluoro- methyl)-benze- nesulfonamide	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		65	
		50	0	
	75	50	73	65

Tabelle 24: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "2,4-D" (B4) auf Abutilon theophrasti im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge	e (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ī	Ia.3	2,4-D	bendergung (0)	00127010 =
I	15.6		70	
Ì		62.5	40	
İ	15.6	62.5	85	82

Tabelle 25: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "2,4-D" (B4) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nach-auflaufbehandlung)

15

F	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	2,4-D	Jenadigung (*)	colby were z
	15.6		55	
		62.5	20	- <b></b>
20	15.6	62.5	70	64

Tabelle 26: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "2,4-D" (B4) auf Phalaris spec. im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

25

	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Î	Ia.3	2,4-D	Denautyung (0)	
ľ	75		20	
		500	20	
30	75	500	43	36

Tabelle 27: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Isoxaflutole" (B6) auf Ipomoea ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

ſ	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Isoxaflutole	Denadigung (0)	00127020 2
40	31.2		75	
		62.5	55	
	31.2	62.5	90	89

Tabelle 28: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Isoxaflutole" (B6) auf Setaria viridis im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	0-3-1-7	
	Ia.3	Isoxaflutole	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	15.6		80	
		31.2	30	
	15.6	31.2	90	86

Tabelle 29: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Sulcotrione" (B6) auf Ipomoea acuminata im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	· Ia.3	Sulcotrione	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		25	
20		300	86	
20	75	300	98	90

Tabelle 30: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.50 und "Sulcotrione" (B6) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		G - 2 - 7 - 2 - 40 2	
	Ia.50	Sulcotrione	Schädigung (%)	Colby-Wert E
L	31.2		60	
30		250	45	
	31.2	250	80	78

Tabelle 31: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Glyphosate"

(B7) auf Geranium carolinianum im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		0.3.73	
	Ia.3	Glyphosate	Schädigung (%)	Colby-Wert E
40	150		30	
		840	97	
	150	840	100	98

64

Tabelle 32: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Glyphosate" (B7) auf Sorghum halepense im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Glyphosate	Bendargang (v)	•
	75		78	
		840	74	
	75	840	97	94

10

Tabelle 33: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Glufosinate-ammonium" (B8) auf Digitaria adscendens im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

35

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.3	Glufosinate- ammonium	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		90	
20		400	75	
	75	400	100	98

Tabelle 34: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Glufosinate-ammonium" (B8) auf Echinochloa crus-galli im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
30	Ia.33	Glufosinate- ammonium	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	15.6		90	
		15.6	0	
	15.6	15.6	98	90

Tabelle 35: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Glufosinate-ammonium" (B8) auf Ipomoea acuminata im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

40	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
	Ia.3	Glufosinate- ammonium	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		25	
		400	75	
45	75	400	98	81

Tabelle 36: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Glufosinate-ammonium" (B8) auf Setaria faberi im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge	g/ha a.S.)	·	
	Ia.33	Glufosinate- ammonium	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	7.8		90	
		31.2	65	<b>-</b>
10	7.8	31.2	98	96

Tabelle 37: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Flufenacet" (B3) auf Digitaria adscendens im Freiland (Nach-auflaufbehandlung)

T.	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		C-b-3-1 (8.)	Calles March 7
	Ia.3	Flufenacet	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		90	
20		600	58	
	75	600	100	96

Tabelle 38: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Dimethenamid" (B9) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Cabadiana (9)	Calles Mant B
	Ia.3	Dimethenamid	Schädigung (%)	Colby-Wert E
30	31.2		40	
		125	80	
	31.2	125	100	88

35 Tabelle 39: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Dimethenamid" (B9) auf Cyperus iria im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Cobadiana (9.)	Calles Mass 7
40	Ia.3	Dimethenamid	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	31.2		50	
		62.5	95	
	31.2	62.5	100	98

66

Tabelle 40: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Dimethenamid" (B9) auf Digitaria sanguinalis im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Dimethenamid	Denautyung (0)	
	62.5		60	
l		125	80	
ĺ	62.5	125	98	92

10

Tabelle 41: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Dimethenamid" (B9) auf Panicum miliaceum im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmenge	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colby-Wert E
Ĭ	Ia.33	Dimethenamid	Schädigung (%)	
	50		87	
		841	23	
20	50	841	94	90

Tabelle 42: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Dimethenamid" (B9) auf Sorghuum halepense im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

I	Aufwandmenge	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colby-Wert E
ı	Ia.33	Dimethenamid	Schädigung (%)	
ľ	75		78	
30		1120	7	
İ	75	1120	90	80

Tabelle 43: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Dimethenamid" (B9) auf Veronica ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Dimethenamid	Denadigung (0)	
40	15.6		60	
		500	70	
	15.6	500	90	88

15.6

82

Tabelle 44: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.52 und "Dimethenamid" (B9) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		0-1-22 (0)	
	Ia.52	Dimethenamid	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	62.5		75	
Ĺ		500	10	
	62.5	500	100	78

Tabelle 45: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.52 und "Dimethenamid" (B9) auf Veronica ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

15 Aufwandmenge (g/ha a.S.) Schädigung (%) Colby-Wert E Ia.52 Dimethenamid ---15.6 40 \_\_\_ 500 70 \_\_\_ 20

100

Tabelle 46: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Acetochlor" (B9) auf Abutilon theophrasti im Gewächshaus 25

500

(Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		(0)	
	Ia.33	Acetochlor	Schädigung (%)	Colby-Wert E
- L	7.8		90	
30		31.2	0	
	7.8	31.2	100	90

Tabelle 47: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "S-Metola-35 chlor" (B9) auf Digitaria sanguinalis im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

1	Aufwandmenge	g/ha a.S.)	G=1-3-1	
4.0	Ia.3	S-Metolachlor	Schädigung (%)	Colby-Wert E
40	62.5		60	
		125	50	
l	62.5	125	85	80

68

Tabelle 48: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "S-Metolachlor" (B9) auf Echinochloa crus-galli im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	S-Metolachlor	behadigang (6)	20121
	62.5		60	
		62.5	65	
	62.5	62.5	98	86

10

Tabelle 49: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "S-Metolachlor" (B9) auf Setaria viridis im Gewächshaus (Vorauflaufbehandlung)

15	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	S-Metolachlor	Schadigang (0)	
	15.6		20	
		62.5	70	
00	15.6	62.5	85	76

Tabelle 50: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "S-Metolachlor" (B9) auf Ipomoea ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

25

	Aufwandmenge	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Colby-Wert E
	Ia.33	S-Metolachlor	Schädigung (%)	corpy were n
	62.5		80	
		62.5	0	
30	62.5	62.5	90	80

Tabelle 51: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "S-Metolachlor" (B9) auf Veronica ssp. im Gewächshaus (Nach-35 auflaufbehandlung)

	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	S-Metolachlor	Schaargang (b)	coldy were b
40	62.5		80	
		125	0	
Ī	62.5	125	98	80

Tabelle 52: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.16 und "Benthiocarb" (B9) auf Cyperus iria im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Cohādi (0)	
1	Ia. <b>1</b> 6	Benthiocarb	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		60	
		3000	50	
	75	3000	92	80

Tabelle 53: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Pendimethalin" (B10) auf Brachiaria plantaginea im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		0.1 " 1"	
	Ia.3	Pendimethalin	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		96	
~ L		990	0	
20	75	990	98	96

Tabelle 54: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Acifluorfen" (B11) auf Galium aparine im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.3	Acifluorfen	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		60	
30		100	48	
	75	100	95	79

Tabelle 55: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Carfentrazone-ethyl" (B11) auf Amaranthus retroflexus im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
40	Ia.33	Carfentrazone- ethyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	1.9	~	30	
		0.9	60	
	1.9	0.9	90	72

70

Tabelle 56: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Carfentrazone-ethyl" (B11) auf Anthemis mixta im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
	Ia.3	Carfentrazone- ethyl	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		68	
		30	0	
10	75	30	91	68

Tabelle 57: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Cinidonethyl" (B11) auf Galium aparine im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Cinidon-ethyl	Belladigung (0)	
T	1.9		20	
20		7.8	90	
	1.9	7.8	100	92

Tabelle 58: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Pyridate"

(B12) auf Bidens pilosa im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
ı	Ia.3	Pyridate	bendaryany (s)	
30	75		25	
ĺ		450	25	
	75	450	96	44

35 Tabelle 59: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Pyridate" (B12) auf Setaria faberi im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		Schädigung (%)	Colby-Wert E
40	Ia.3	Pyridate	Bendargang (0)	
	75		99	
Ī		450	0	
t	75	450	100	99

Tabelle 60: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Bentazon" (B12) auf Richardia brasiliensis im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)		Gallas Massa
[	Ia.3	Bentazon	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		70	
		1440	77	
	75	1440	99	93
10 "				

Tabelle 61: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Paraquatdichlorid" (B12) auf Loleum perenne im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
	Ia.3	Paraquat-di- chlorid	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		10	
20		400	97	
	75	400	100	97

Tabelle 62: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Diuron"

25 (B12) auf Alopecurus myocuroides im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

[	Aufwandmenge	e (g/ha a.S.)	Geh = 3: (0)	0-11
	Ia.33	Diuron	Schädigung (%)	Colby-Wert E
30	62.5		40	
		250	80	
	62.5	250	95	88

35 Tabelle 63: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Isoproturon" (B12) auf Stellaria media im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)		G-b-3: (0)	0-33
40	Ia.3	Isoproturon	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		91	
		1000	94	
	75	1000	100	99

Tabelle 64: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Bromoxynil" (B12) auf Galium aparine im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmeng	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Bromoxynil	Schadigung (%)	COLDY WELL E
	75		60	
		470	84	
	75	470	98	94

Tabelle 65: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Chloridazon" (B12) auf Ipomoea purpurea var. diversifolia im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmeng	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Chloridazon	Schadigung (%)	COIDY WELL I
	75		94	
		1720	40	
20	75	1720	100	96

Tabelle 66: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Atrazin" (B12) auf Abutilon theophrasti im Freiland (Nach-25 auflaufbehandlung)

ſ	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Atrazin	Schadigung (%)	colby were b
Ī	75		85	
30		1120	32	
ı	75	1120	96	90

Tabelle 67: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Atrazin" 35 (B12) auf Setaria faberi im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge	g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Atrazin	beliadiguing ( 0)	coldy were 2
40	75		95	
Î		1120	20	
	75	1120	99	96

Tabelle 68: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Atrazin" (B12) auf Sorghum bicolor im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)		
	Ia.33	Atrazin	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		78	<del></del>
		840	27	
10 L	75	840	90	84

Tabelle 69: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Metribuzin" (B12) auf Bidens pilosa im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.3	Metribuzin	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		25	
~ L		200	38	~
20	75	200	73	54

Tabelle 70: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Metribuzin" (B12) auf Cyperus species im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)		
1	Ia.3	Metribuzin	Schädigung (%)	Colby-Wert E
30	75		5	
30		200	50	
1	75	200	75	53

Tabelle 71: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "MCPA" (B14)

35 auf Cyperus species im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
Ia.3	MCPA	Schädigung (%)	Colby-Wert E
75		0	
	600	5	
75	600	48	5
		Ia.3     MCPA       75        600	Ia.3     MCPA     Schädigung (%)       75      0        600     5

74

Tabelle 72: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.16 und "Dicamba" (B14) auf Amaranthus retroflexus im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.16	Dicamba	Schadigang (b)	COLD, NOTE D
	100		96	
		280	25	
Ì	100	280	100	97

Tabelle 73: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33 und "Dicamba" (B14) auf Sorghum bicolor im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

15

	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.33	Dicamba	Schadigung (8)	colby were E
	75		78	
		560	17	
20	75	560	89	81

Tabelle 74: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Quinclorac" (B14) auf Ipomoea ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmeng	e (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Quinclorac	Jenaurgung (v)	colly were 2
1	31.2		75	
30		250	70	
	31.2	250	100	93

Tabelle 75: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3 und "Quinclorac"

(B14) auf Veronica ssp. im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	Ia.3	Quinclorac	Schaulyung (%)	colby were b
40	31.2		80	
		500	80	
	31.2	500	100	96

75

Tabelle 76: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3, "Nicosulfuron" (B2) und "Dicamba" (B14) auf Ipomoea acuminata im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
	Ia.3	Nicosulfuron + Dicamba	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		23	
		20 + 192	89	~
10	75	20 + 192	97	92

Tabelle 77: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3, "Diflufenzopyr"

(B5) und "Dicamba" (B14) auf Echinochloa crus-galli im
Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
	Ia.3	Diflufenzopyr + Dicamba	Schädigung (%)	Colby-Wert E
20	75	<b></b>	98	
		56 + 140	5 .	
	75	56 + 140	99	98

25 Tabelle 78: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33, "Diflufenzopyr" (B5) und "Dicamba" (B14) auf Sorghum halepense im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
30	Ia.33	Diflufenzopyr + Dicamba	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		78	
		60 + 150	27	
	75	60 + 150	90	84

35

Tabelle 79: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33, "Dimethenamid" (B9) und "Atrazin" (B12) auf Sorghum halepense im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

40 .		·		
	Aufwandmenge	g/ha a.S.)		
	Ia.33	Dimethenamid + Atrazin	Schädigung (%)	Colby-Wert E
	75		78	
45		840 + 960	5	
	75	840 + 960	97	79

76

Tabelle 80: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.3, "Bentazon" (B12) und "Atrazin" (B12) auf Brachiaria plantaginea im Freiland (Nachauflaufbehandlung)

5	Aufwandmenge (g/ha a.S.)			
	Ia.3	Bentazon + Atrazin	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Î	75		95	
		800 + 800	25	
10	75	800 + 800	98	96

Tabelle 81: Herbizide Wirkung von Verbindung Ia.33, "Atrazin"

(B12) und "Dicamba" (B14) auf Ipomoea lacunosa im

Freiland (Nachauflaufbehandlung)

1	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
	Ia.33	Atrazin + Dicamba	Schädigung (%)	Colby-Wert E
20	75		69	
		920 + 480	83	water darks date.
	75 .	920 + 480	99	95

	Aufwandmenge	(g/ha a.S.)		
30	Ia.33	Atrazin + Dicamba	Schädigung (%)	Colby-Wert E
Ī	75		65	
	, ,		0.5	
		367 + 193	20	

35

Weitere Versuche zeigten, daß die erfindungsgemäßen Mischungen Kulturpflanzenselektivität zeigen (Tabelle 83 und 84).

**77** .

Tabelle 83: Phytotoxizität von Verbindung Ia.52 und "Dimethenamid" (B9) auf Triticum aestivum im Gewächshaus (Nach-auflaufbehandlung)

5	Aufwandmen	ge (g/ha a.S.)	Phytotoxizität (%)
	Ia.52	Dimethenamid	
	62.5		0
		500	0
	62.5	500	0

Tabelle 84: Phytotoxizität von Verbindung Ia.33 und "S-Metolachlor" (B9) auf Zea mays im Gewächshaus (Nachauflaufbehandlung)

٠,.

15

	Aufwandmenge	g/ha a.S.)	Phytotoxizität (%)		
1	Ia.33	S-Metolachlor			
	62.5		0		
20		. 125	0		
	62.5	125	0		

25

30

35

40

### Patentansprüche

5

20

25

30

- 1. Synergistische herbizide Mischung, enthaltend
  - A) mindestens ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I

- in der die Variablen folgende Bedeutung haben:
  - $R^1$ ,  $R^3$  Wasserstoff, Halogen,  $C_1$ - $C_6$ -Alkyl,  $C_1$ - $C_6$ -Halogen-alkyl,  $C_1$ - $C_6$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_6$ -Halogenalkoxy,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_6$ -Alkylsulfinyl oder  $C_1$ - $C_6$ -Alkylsulfonyl;
  - ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe: Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol-3-yl, Isoxazol-4-yl, Isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die neun genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C1-C4-Alkyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Halogenalkyl, C1-C4-Halogenalkoxy oder C1-C4-Alkylthio substituiert sein können;
  - R4 Wasserstoff, Halogen oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkyl;
- 35  $R^5$   $C_1-C_6-Alkyl$ ;
  - $R^6$  Wasserstoff oder  $C_1-C_6-Alkyl$ ;

oder eines seiner umweltverträglichen Salze;

40 und

B) eine synergistisch wirksame Menge mindestens einer herbiziden Verbindung aus der Gruppe der AcetylCoA
45 Carboxylase-Inhibitoren (ACC), Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS), Amide, Auxin-Herbizide, Auxin-Transport-Inhibitoren, Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren,

15

Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS), Glutamin-Synthetase-Inhibitoren, Lipidbiosynthese-Inhibitoren, Mitose-Inhibitoren, Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren, Photosynthese-Inhibitoren, Synergisten, Wuchsstoffe, Zellwandbiosynthese-Inhibitoren und verschiedener weiterer Herbizide.

- Synergistische herbizide Mischung nach Anspruch 1, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus
   den Gruppen B1 bis B16:
  - B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):

    Cyclohexenonoximether, Phenoxyphenoxypropionsäureester oder Arylaminopropionsäuren;
  - B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):
    Imidazolinone, Pyrimidylether, Sulfonamide,
    oder Sulfonylharnstoffe;
- 20 B3 Amide;
  - B4 Auxin-Herbizide:
    Pyridincarbonsäuren, 2,4-D oder Benazolin,;
- 25 B5 Auxin-Transport-Hemmer;
  - B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;
- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS);
  - B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
- B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:

  Anilide, Chloracetanilide, Thioharnstoffe, Benfuresate oder Perfluidone;
  - B10 Mitose-Inhibitoren:

    Carbamate, Dinitroaniline, Pyridine, Butamifos,

    Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic hydrazide;
  - Bll Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:
    Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder
    Pyrazole;

WO 99/65314 PCT/EP99/04055

80 -

B12 Photosynthese-Inhibitoren:

Propanil, Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dinitrophenole, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine, Triazinone, Uracile oder Biscarbamate;

B13 Synergisten:

Oxirane;

10 B14 Wuchsstoffe:

5

15

20

25

30

40

45

Aryloxyalkansäuren, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäuren;

B15 Zellwandsynthese-Inhibitoren;

B16 Verschiedene weitere Herbizide:

Dichlorpropionsäuren, Dihydrobenzofurane, Phenylessigsäuren oder Aziprotryn, Barban, Bensulide, Benzthiazuron, Benzofluor, Buminafos, Buthidazole, Buturon, Cafenstrole, Chlorbufam, Chlorophenprop-methyl, Chloroxuron, Cinmethylin, Cumyluron, Cycluron, Cyprazine, Cyprazole, Dibenzyluron, Dipropetryn, Dymron, Eglinazin-ethyl, Endothall, Ethiozin, Flucabazone, Fluorbentranil, Flupoxam, Isocarbamid, Isopropalin, Karbutilat, Mefluidide, Monuron, Napropamide, Napropanilide, Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Piperophos, Procyazine, Profluralin, Pyributicarb, Secbumeton, Sulfallate (CDEC), Terbucarb, Triazofenamid, Triaziflam oder Trimeturon;

oder deren umweltverträgliche Salze.

- Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 oder
   enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide
   Verbindung aus den Gruppen B1 bis B16:
  - B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC):
    - Cyclohexenonoximether: Alloxydim, Clethodim, Cloproxydim, Cycloxydim, Sethoxydim, Tralkoxydim, Butroxydim, Clefoxydim oder Tepraloxydim;
    - Phenoxyphenoxypropionsäureester: Clodinafop-propargyl (und ggf. Cloquintocet), Cyhalofop-butyl, Diclofop-methyl, Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Fenthiapropethyl, Fluazifop-butyl, Fluazifop-P-butyl, Haloxyfop-ethoxyethyl,

10

Haloxyfop-methyl, Haloxyfop-P-methyl, Isoxapyrifop, Propaquizafop, Quizalofop-ethyl, Quizalofop-P-ethyl oder Quizalofop-tefuryl; oder

- Arylaminopropionsäuren: Flamprop-methyl oder Flamprop-isopropyl;

# B2 Acetolactatsynthase-Inhibitoren (ALS):

- Imidazolinone:
  - Imazapyr, Imazaquin, Imazamethabenz-methyl (Imazame),
    Imazamoc, Imazapic, Imazethapyr oder Imazamethapyr;
- Pyrimidylether: Pyrithiobac-säure, Pyrithiobac-sodium, Bispyribacsodium, KIH-6127 oder Pyribenzoxym;
- Sulfonamide:
- 15 Florasulam, Flumetsulam oder Metosulam; oder
- Sulfonylharnstoffe:
  Amidosulfuron, Azimsulfuron, Bensulfuron-methyl,
  Chlorimuron-ethyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron,
  Cyclosulfamuron, Ethametsulfuron-methyl, Ethoxysulfuron, Flazasulfuron, Halosulfuron-methyl, Imazosulfuron, Metsulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primisulfuron-methyl, Prosulfuron, Pyrazosulfuron-ethyl,
  Rimsulfuron, Sulfometuron-methyl, Thifensulfuronmethyl, Triasulfuron, Tribenuron-methyl, Triflusulfuron-methyl, N-[[[4-methoxy-6-(trifluoromethyl)1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Sulfosulfuron oder
- 30 B3 Amide:
  - Allidochlor (CDAA), Benzoylprop-ethyl, Bromobutide, Chlorthiamid, Diphenamid, Etobenzanid (Benzchlomet), Fluthiamide, Fosamin oder Monalide;
- 35 B4 Auxin-Herbizide:
  - Pyridincarbonsäuren: Clopyralid oder Picloram; oder
  - 2,4-D oder Benazolin:

Idosulfuron:

- 40 B5 Auxin-Transport-Hemmer:
  - Naptalame oder Diflufenzopyr;
  - B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren:
- Benzofenap, Clomazone (Dimethazone), Diflufenican,

  Fluorochloridone, Fluridone, Pyrazolynate,

  Pyrazoxyfen, Isoxaflutole, Isoxachlortole, Meso-

trione, Sulcotrione (Chlormesulone), Ketospiradox, Flurtamone, Norflurazon oder Amitrol;

- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren (ESPS):
  - Glyphosate oder Sulfosate;
  - B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren:
    - Bilanafos (Bialaphos) oder Glufosinate-ammonium;

10

30

5

- B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren:
  - Anilide:
    - Anilofos oder Mefenacet;
- Chloracetanilide:

  Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Alachlor,
  Butachlor, Butenachlor, Diethatyl-ethyl, Dimethachlor, Metazachlor, Metolachlor, S-Metolachlor,
  Pretilachlor, Propachlor, Prynachlor, Terbuchlor,
  Thenylchlor oder Xylachlor;
- 20 Thioharnstoffe:
  Butylate, Cycloate, Di-allate, Dimepiperate, EPTC,
  Esprocarb, Molinate, Pebulate, Prosulfocarb, Thiobencarb (Benthiocarb), Tri-allate oder Vernolate;
  oder
- 25 Benfuresate oder Perfluidone;

#### B10 Mitose-Inhibitoren:

- Carbamate:
  - Asulam, Carbetamid, Chlorpropham, Orbencarb, Pronamid (Propyzamid), Propham oder Tiocarbazil;
- Dinitroaniline: Benefin, Butralin, Dinitramin, Ethalfluralin, Fluchloralin, Oryzalin, Pendimethalin, Prodiamine oder Trifluralin;
- Pyridine:
  Dithiopyr oder Thiazopyr; oder
  - Butamifos, Chlorthal-dimethyl (DCPA) oder Maleic hydrazide;
- B11 Protoporphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:
  - Diphenylether:
    Acifluorfen, Acifluorfen-sodium, Aclonifen, Bifenox,
    Chlornitrofen (CNP), Ethoxyfen, Fluorodifen,
    Fluoroglycofen-ethyl, Fomesafen, Furyloxyfen,
    Lagtofon, Nitrofon, Nitrofon, Overfluorfen,
- Lactofen, Nitrofen, Nitrofluorfen oder Oxyfluorfen;
   Oxadiazole:
  - Oxadiargyl oder Oxadiazon;

		<b>65</b> .
		- cyclische Imide:
		Azafenidin, Butafenacil, Carfentrazone-ethyl, Cini-
		don-ethyl, Flumiclorac-pentyl, Flumioxazin, Flumipro-
		pyn, Flupropacil, Fluthiacet-methyl, Sulfentrazone
5		oder Thidiazimin; oder
		- Pyrazole:
		ET-751, JV 485 oder Nipyraclofen;
		21 /31, 61 103 odei Mipjidelezem,
	B12	Photosynthese-Inhibitoren:
10		- Propanil, Pyridate oder Pyridafol;
		- Benzothiadiazinone:
		Bentazon;
		- Dinitrophenole:
		Bromofenoxim, Dinoseb, Dinoseb-acetat, Dinoterb oder
15		DNOC;
		- Dipyridylene:
		Cyperquat-chlorid, Difenzoquat-methylsulfat, Diquat
		oder Paraquat-dichlorid;
		- Harnstoffe:
20		Chlorbromuron, Chlorotoluron, Difenoxuron, Dimefuron,
20		Diuron, Ethidimuron, Fenuron, Fluometuron, Iso-
		proturon, Isouron, Linuron, Methabenzthiazuron,
		Methazole, Metobenzuron, Metoxuron, Monolinuron,
		Neburon, Siduron oder Tebuthiuron;
25		- Phenole:
23		
		Bromoxynil oder Ioxynil; - Chloridazon;
		- Triazine:
20		Ametryn, Atrazin, Cyanazine, Desmetryn, Dimethamet-
30		hryn, Hexazinon, Prometon, Prometryn, Propazin,
		Simazin, Simetryn, Terbumeton, Terbutryn, Terbutyl-
		azin oder Trietazin;
	• ()	- Triazinone:
		Metamitron oder Metribuzin;
35		- Uracile:
		Bromacil, Lenacil oder Terbacil; oder
		- Biscarbamate:
		Desmedipham oder Phenmedipham;

## 40 B13 Synergisten:

- Oxirane: Tridiphane;

## B14 Wuchsstoffe:

45 - Aryloxyalkansäuren:

WO 99/65314 PCT/EP99/04055

84

2,4-DB, Clomeprop, Dichlorprop, Dichlorprop-P (2,4-DP-P), Fluoroxypyr, MCPA, MCPB, Mecoprop, Mecoprop-P, oder Triclopyr;

Benzoesäuren:

Chloramben oder Dicamba; oder 5

> Chinolincarbonsäuren: Ouinclorac oder Quinmerac;

B15 Zellwandsynthese-Inhibitoren:

10 Isoxaben oder Dichlobenil;

B16 Verschiedene weitere Herbizide:

Dichlorpropionsäuren: Dalapon;

15 Dihydrobenzofurane: Ethofumesate;

> Phenylessigsäuren: Chlorfenac (Fenac); oder

Aziprotryn, Barban, Bensulide, Benzthiazuron, Benzofluor, Buminafos, Buthidazole, Buturon, Cafenstrole, Chlorbufam, Chlorfenprop-methyl, Chloroxuron, Cinmethylin, Cumyluron, Cycluron, Cyprazine, Cyprazole, Dibenzyluron, Dipropetryn, Dymron, Eglinazin-ethyl, Endothall, Ethiozin, Flucabazone, Fluorbentranil, Flupoxam, Isocarbamid, Isopropalin, Karbutilat, Mefluidide, Monuron, Napropamide, Napropanilide, Nitralin, Oxaciclomefone, Phenisopham, Piperophos, Procyazine, Profluralin, Pyributicarb, Secbumeton, Sulfallate (CDEC), Terbucarb, Triazofenamid, Triaziflan oder Trimeturon;

oder deren umweltverträgliche Salze.

- Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 3, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substi-35 tuiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei R4 Wasserstoff bedeutet.
- Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 40 bis 4, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclylsubstituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
  - $R^1$ ,  $R^3$ Halogen,  $C_1-C_6-Alkyl$ ,  $C_1-C_6-Alkyl$ thio,  $C_1-C_6-Alkyl$ sufinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-Alkylsulfonyl;

bedeuten.

20

25

30

- Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis
   enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:

  Isoxazol-3-yl, Isoxazol-5-yl und 4,5-Dihydroisoxazol3-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls
  einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl,
  C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy
  oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet.

- Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1
   bis 6, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- Isoxazol-5-yl, 3-Methyl-isoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 5-Methyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl, 5-Ethyl-4,5-dihydroisoxazol-3yl oder 4,5-Dimethyl-4,5-dihydroisoxazol-3-yl;

bedeutet.

- 25 8. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 7, enthaltend als Komponente A) 4-[2-Chlor-3-(4,5-di-hydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.
- 30 9. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 7, enthaltend als Komponente A) 4-[2-Methyl-3-(4,5-di-hydroisoxazol-3-yl)-4-methylsulfonyl-benzoyl]-1-methyl-5-hydroxy-1H-pyrazol.
- 35 10. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 5, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclylsubstituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- ein heterocyclischer Rest ausgewählt aus der Gruppe:

  Thiazol-2-yl, Thiazol-4-yl, Thiazol-5-yl, Isoxazol4-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, wobei die sechs genannten Reste
  gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,
  C1-C4-Alkyl, C1-C4-Alkoxy, C1-C4-Halogenalkyl,
  C1-C4-Halogenalkoxy oder C1-C4-Alkylthio substituiert
  sein können;

bedeutet.

- 11. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 10, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen Bl, B2, B4 bis B12 oder B14 wie in den Ansprüchen 2 oder 3 definiert.
- 12. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1
  bis 11, enthaltend als Komponente B) mindestens eine
  herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:
  - B1 AcetylCoA-Carboxylase-Inhibitoren (ACC): Cyclohexenonoximether oder Phenoxypropionsäureester;
- B4 Auxin-Herbizide:
  20 Pyridincarbonsäuren oder 2,4-D;
  - B5 Auxin-Transport-Hemmer;
  - B6 Carotinoid-Biosynthese-Inhibitoren;

25

- B7 Enolpyruvyl-Shikimat-3-Phosphat-Synthase-Inhibitoren;
- B8 Glutamin-Synthetase-Inhibitoren;
- 30 B9 Lipidbiosynthese-Inhibitoren: Chloracetanilide oder Thioharnstoffe,
  - B10 Mitose-Inhibitoren: Dinitroaniline;

- B11 Protophorphyrinogen-IX-oxidase-Inhibitoren:
  Diphenylether, Oxadiazole, cyclische Imide oder Pyrazole;
- B12 Photosynthese-Inhibitoren:
- Pyridate, Pyridafol, Benzothiadiazinone, Dipyridylene, Harnstoffe, Phenole, Chloridazon, Triazine oder Triazinone;
  - B14 Wuchsstoffe:
- Aryloxyalkansäuren, Benzoesäuren oder Chinolincarbonsäuren.

87 .

- 13. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 12, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus folgenden Gruppen:
- Cycloxydim, Sethoxydim, Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Fenoxaprop-ethyl, Fenoxaprop-P-ethyl, Imazopyr, Imazaquin, Imazamethabenz, Imazethapyr, Pyrithiobac-sodium, Metosulam, Halosulfuron-methyl, Nicosulfuron, N-[[[4-Methoxy-6-(tri-fluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]carbonyl]-2-(tri-
- fluoromethyl)-benzenesulfonamide, Flufenacet, 2,4-D, Diflufenzopyr, Isoxaflutole, Sulcotrione, Glyphosate, Glufosinateammonium, Dimethenamid, S-Metolachlor, Benthiocarb, Pendimethalin, Acifluorfen, Carfentrazone-ethyl, Cinidon-ethyl,
  Pyridate, Bentazon, Paraquat-dichlorid, Diuron, Isoproturon,
  Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin, Metribuzin, MCPA, Dicamba
- Bromoxynil, Chloridazon, Atrazin, Metribuzin, MCPA, Dicamba und Quinclorac.
- 14. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 12, enthaltend als Komponente B) mindestens eine
  20 herbizide Verbindung aus der Gruppe:

Clodinafop (und ggf. Cloquintocet), Diflufenzopyr, Imazethapyr, Flumetsulam, Pyrithiobac-sodium, Nicosulfuron, N-[[[4-Methoxy-6-(trifluoromethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]amino]-

- carbonyl]-2-(trifluoromethyl)-benzenesulfonamide, Clopyralid, 2,4-D, Isoxaflutole, Glyphosate, Glufosinate-ammonium, Dimethenamid, S-Dimethenamid, Acetochlor, Metolachlor, S-Metolachlor, Pendimethalin, Carfentrazone-ethyl, Pyridate, Bentazon, Diuron, Bromoxynil, Atrazin, Terbutylazin, Metribuzin und Dicamba.
  - 15. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 5, 11 bis 14, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
    - R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest aus der Gruppe: 4,5-Dihydroiso-xazol-3-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-4-yl und 4,5-Dihydroiso-xazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein können;

bedeutet.

35

WO 99/65314 PCT/EP99/04055

88

- 16. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 5, 11 bis 14, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- 5 R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest aus der Gruppe: Thiazol-2-yl,
  Thiazol-4-yl und Thiazol-5-yl, wobei die drei genannten
  Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Halogen,
  C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl,
  C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein
  können;

bedeutet.

- 17. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 15 5, 11 bis 14, enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I, wobei
- R<sup>2</sup> ein heterocyclischer Rest aus der Gruppe: Isoxazol-3-yl,
  Isoxazol-4-yl oder Isoxazol-5-yl, wobei die drei genannten Reste gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch
  Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkyl,
  C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Halogenalkoxy oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio substituiert sein
  können;

#### 25 bedeutet.

- 18. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 15 bis 17, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B1, B2, B4 bis B11 oder B14 wie in Anspruch 2 definiert.
  - 19. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 15 oder 16, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B12 wie in Anspruch 2 definiert.
  - 20. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 15 bis 17, enthaltend als Komponente B) mindestens eine herbizide Verbindung aus der folgenden Gruppe:
- Propanil, Pyridate, Pyridafol, Dinitrophenole, Dipyridylene, Triazinone, Uracile oder Biscarbamate.
- 21. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 20 enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B

20

eine herbizide Verbindung wie in den Ansprüchen 1 bis 20 definiert.

- 22. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1
  bis 20 enthaltend als Komponente A) ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B
  zwei herbizide Verbindungen wie in den Ansprüchen 1 bis 20
  definiert.
- 10 23. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 12 enthaltend ein 3-heterocyclyl-substituiertes Benzoylderivat der Formel I und als Komponente B eine herbizide Verbindungen wie in den Ansprüchen 1 bis 12 definiert und eine herbizide Verbindung aus den Gruppen B12 und B14.
  - 24. Synergistische herbizide Mischung nach den Ansprüchen 1 bis 23, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A) und die Komponente B) in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,002 bis 1:800 vorliegen.
  - 25. Synergistische herbizide Mischung nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A) und die Komponente B) in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,003 bis 1:160 vorliegen.
- 25 26. Herbizides Mittel, enthaltend eine herbizid wirksame Menge einer synergistischen herbiziden Mischung gemäß den Ansprüchen 1 bis 23, mindestens einen inerten flüssigen und/oder festen Trägerstoff und gewünschtenfalls mindestens einen grenzflächenaktiven Stoff.
  - 27. Herbizide Mittel nach Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A) und die Komponente B) in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,002 bis 1:800 vorliegen.
- 35 28. Herbizides Mittel nach Anspruch 27, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente A) und die Komponente B) in einem Gewichtsverhältnis von 1:0,003 bis 1:160 vorliegen.
- 29. Verfahren zur Herstellung von herbiziden Mitteln nach 40 Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, daß man Komponente A, Komponente B, mindestens einen inerten flüssigen und/oder festen Trägerstoff und gewünschtenfalls einen grenzflächenaktiven Stoff mischt.

WO 99/65314 PCT/EP99/04055

90 -

30. Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses, dadurch gekennzeichnet, daß man eine synergistische herbizide Mischung gemäß den Ansprüchen 1 bis 23 vor, während und/oder nach dem Auflaufen von unerwünschten Pflanzen ausbringt, wobei die herbizid wirksamen Verbindungen der Komponenten A) und B) gleichzeitig oder nacheinander appliziert werden können.

31. Verfahren zur Bekämpfung unerwünschten Pflanzenwuchses gemäß
 10 Anspruch 30, dadurch gekennzeichnet, daß man die Blätter der Kulturpflanzen und der unerwünschten Pflanzen behandelt.

nal Application No

PCT/EP .99/04055 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A01N43/80 A01N A01N43/78 //(A01N43/80,61:00),(A01N43/78,61:00) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 A01N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X,P WO 98 28981 A (TAKAHASHI AKIHIRO ;YAMADA 1-15.SHIGEO (JP); KAWANA TAKASHI (JP); KOGUCH) 17 - 19. 9 July 1998 (1998-07-09) 21 - 31abstract; table 1 EP 0 900 795 A (NIPPON SODA CO) χ 1 - 3110 March 1999 (1999-03-10) cited in the application see comparative compounds A - D (line 18) and Paragraph 0083 and 0084 (line 19). WO 96 26206 A (BASF AG ; DEYN WOLFGANG VON (DE); HILL REGINA LUISE (DE); KARDORFF) X 1 - 3129 August 1996 (1996-08-29) cited in the application page 30, line 25-37 -/--Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 19 October 1999 28/10/1999 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016

1

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Decorte, D



Inte: mail Application No PCT/EP 99/04055

		PC1/EP 99/04055
.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X,P	WO 98 31681 A (DEYN WOLFGANG VON ;HILL REGINA LUISE (DE); RHEINHEIMER JOACHIM (DE) 23 July 1998 (1998-07-23) page 150, line 16 - line 38	1-31
Α	WO 97 23135 A (IDEMITSU KOSAN CO) 3 July 1997 (1997-07-03) abstract	1-31
Α	DATABASE WPI Week 9435, 1994 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 283222 XP002117131 "Herbicidal composition used in tablet form." & JP 06 211610 A (NISSAN CHEM. IND. LTD.), 2 August 1994 (1994-08-02) abstract	1-31
ļ		
	-	

Inter nal Application No PCT/EP 99/04055

Patent document Publication Patent family Publication cited in search report date member(s) date WO 9828981 Α 09-07-1998 NONE EP 0900795 Α 10-03-1999 JP 10007673 A 13-01-1998 ΑU 1671097 A 19-11-1997 ΑU 1670797 19-11-1997 ΑU 1670897 17-10-1997 ΑU 1670997 A 19-11-1997 ΑU 2405897 A 19-11-1997 CA 2252543 A 06-11-1997 CN 1216534 A 12-05-1999 CN 1216543 A 12-05-1999 EP 0891972 A 20-01-1999 JP 10237072 A 08-09-1998 WO 9741116 A 06-11-1997 WO 9735850 A 02-10-1997 WO 9741117 A 06-11-1997 WO 9741118 A 06-11-1997 9741105 A WO 06-11-1998 WO 9821187 A 22-05-1998 WO 9626206 Α 29-08-1996 ΑU 4665596 A 11-09-1996 BG 101825 A 30-04-1998 BR 9607333 A 25-11-1997 CA 2210693 A 29-08-1996 CN 1175951 A 11-03-1998 9702473 A CZ 13-05-1998 EP 0811007 A 10-12-1997 FI 973471 22-08-1997 HU 9800725 28-07-1998 JP 12-01-1999 11500438 T 97145 A,B LT 26-01-1998 LV 11895 A 20-12-1997 LV 11895 B 20-03-1998 NO 973861 A 22-10-1997 NZ 301272 A 25-02-1999 PL 322277 A 19-01-1998 SK 104297 A 08-07-1998 US 5846907 A 08-12-1998 WO 9831681 Α 23-07-1998 ΑU 6092998 A 07-08-1998 ΑU 6207698 A 07-08-1998 ΑU 6613398 A 07-08-1998 WO 9831676 A 23-07-1998 WO 9831682 A 23-07-1998 WO 9723135 03-07-1997 NONE JP 6211610 Α 02-08-1994 NONE

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES PK 6 A01N43/80 A01N43/78 //(A01N43/80,61:00),(A01N43/78,61:00) IPK 6 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 A01N Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete tallen Während der internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Kategorie® 1 - 15. WO 98 28981 A (TAKAHASHI AKIHIRO ;YAMADA X,P 17 - 19SHIGEO (JP); KAWANA TAKASHI (JP); KOGUCH) 21-31 9. Juli 1998 (1998-07-09) Zusammenfassung; Tabelle 1 EP 0 900 795 A (NIPPON SODA CO) 1 - 31X 10. März 1999 (1999-03-10) in der Anmeldung erwähnt siehe Vergleichsverbindungen A - D (S. 18) und Absätze 0083 und 0084 (S. 19). WO 96 26206 A (BASF AG ; DEYN WOLFGANG VON (DE); HILL REGINA LUISE (DE); KARDORFF) 1 - 31X 29. August 1996 (1996-08-29) in der Anmeldung erwähnt Seite 30, Zeile 25-37 -/--Siehe Anhang Patentfamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der \* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung veronentiichung von besonderer Bedeutung; die beansprüchte Erlindu kann nicht als auf erlinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 28/10/1999 19. Oktober 1999 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2

1

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.

Fax: (+31-70) 340-3016

Decorte, D

Inter nales Aktenzeichen
PCT/EP 99/04055

(ategorie°	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nondon Talla	To-10 A-10 - 10
		Betr. Anspruch Nr.	
(,P	WO 98 31681 A (DEYN WOLFGANG VON ;HILL REGINA LUISE (DE); RHEINHEIMER JOACHIM (DE) 23. Juli 1998 (1998-07-23) Seite 150, Zeile 16 - Zeile 38		1-31
	WO 97 23135 A (IDEMITSU KOSAN CO) 3. Juli 1997 (1997-07-03) Zusammenfassung		1-31
	DATABASE WPI Week 9435, 1994 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 283222 XP002117131 "Herbicidal composition used in tablet form." & JP 06 211610 A (NISSAN CHEM. IND. LTD.), 2. August 1994 (1994-08-02) Zusammenfassung	·	1-31
	·		
		1	
İ			
		ia.	
		·	
}			
	•		
			•

Inte lales Aktenzeichen
PCT/EP 99/04055

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

	echerchenberich rtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung		glied(er) der atentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	9828981	Α	09-07-1998	KEINE		
EP	0900795	Α	10-03-1999	JP	10007673 A	13-01-1998
				AU	1671097 A	19-11-1997
				AU	1670797 A	19-11-1997
				AU	1670897 A	17-10-1997
				AU	1670997 A	19-11-1997
				AU	2405897 A	19-11-1997
				CA	2252543 A	06-11-1997
				CN	1216534 A	12-05-1999
				CN	1216543 A	12-05-1999
				EP	0891972 A	20-01-1999
				JP	10237072 A	08-09-1998
				WO	9741116 A	06-11-1997
				WO	97358 <b>5</b> 0 A	02-10-1997
				WO	9741117 A	06-11-1997
				WO	9741118 A	06-11-1997
				WO	9741105 A	06-11-1998
				WO	9821187 A	22-05-1998
WO	9626206	Α	29-08-1996	AU	4665596 A	11-09-1996
				BG	101825 A	30-04-1998
				BR	9607333 A	25-11-1997
				CA	2210693 A	29-08-1996
				CN	1175951 A	11-03-1998
				CZ	9702473 A	13-05-1998
				EP	0811007 A	10-12-1997
				FI	973471 A	22-08-1997
				HU	9800725 A	28-07-1998
				JP	11500438 T	12-01-1999
				LT	97145 A,B	26-01-1998
				LV	11895 A	20-12-1997
				LV	11895 B 973861 A	20-03-1998 22-10-1997
				NO NZ	301272 A	25-02-1999
				PL	301272 A 322277 A	19-01-1998
				SK	104297 A	08-07-1998
				US	5846907 A	08-12-1998
WO	9831681	Α	23-07-1998	AU	6092998 A	07-08-1998
				AU	6207698 A	07-08-1998
				UA	6613398 A	07-08-1998
				WO	9831676 A	23-07-1998
				WO	9831682 A	23-07-1998
WO	9723135	Α	03-07-1997	KEINE		
JP	6211610	Α	02-08-1994	KEINE		